

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



A propos de ce livre

Ceci est une copie numérique d'un ouvrage conservé depuis des générations dans les rayonnages d'une bibliothèque avant d'être numérisé avec précaution par Google dans le cadre d'un projet visant à permettre aux internautes de découvrir l'ensemble du patrimoine littéraire mondial en ligne.

Ce livre étant relativement ancien, il n'est plus protégé par la loi sur les droits d'auteur et appartient à présent au domaine public. L'expression "appartenir au domaine public" signifie que le livre en question n'a jamais été soumis aux droits d'auteur ou que ses droits légaux sont arrivés à expiration. Les conditions requises pour qu'un livre tombe dans le domaine public peuvent varier d'un pays à l'autre. Les livres libres de droit sont autant de liens avec le passé. Ils sont les témoins de la richesse de notre histoire, de notre patrimoine culturel et de la connaissance humaine et sont trop souvent difficilement accessibles au public.

Les notes de bas de page et autres annotations en marge du texte présentes dans le volume original sont reprises dans ce fichier, comme un souvenir du long chemin parcouru par l'ouvrage depuis la maison d'édition en passant par la bibliothèque pour finalement se retrouver entre vos mains.

Consignes d'utilisation

Google est fier de travailler en partenariat avec des bibliothèques à la numérisation des ouvrages appartenant au domaine public et de les rendre ainsi accessibles à tous. Ces livres sont en effet la propriété de tous et de toutes et nous sommes tout simplement les gardiens de ce patrimoine. Il s'agit toutefois d'un projet coûteux. Par conséquent et en vue de poursuivre la diffusion de ces ressources inépuisables, nous avons pris les dispositions nécessaires afin de prévenir les éventuels abus auxquels pourraient se livrer des sites marchands tiers, notamment en instaurant des contraintes techniques relatives aux requêtes automatisées.

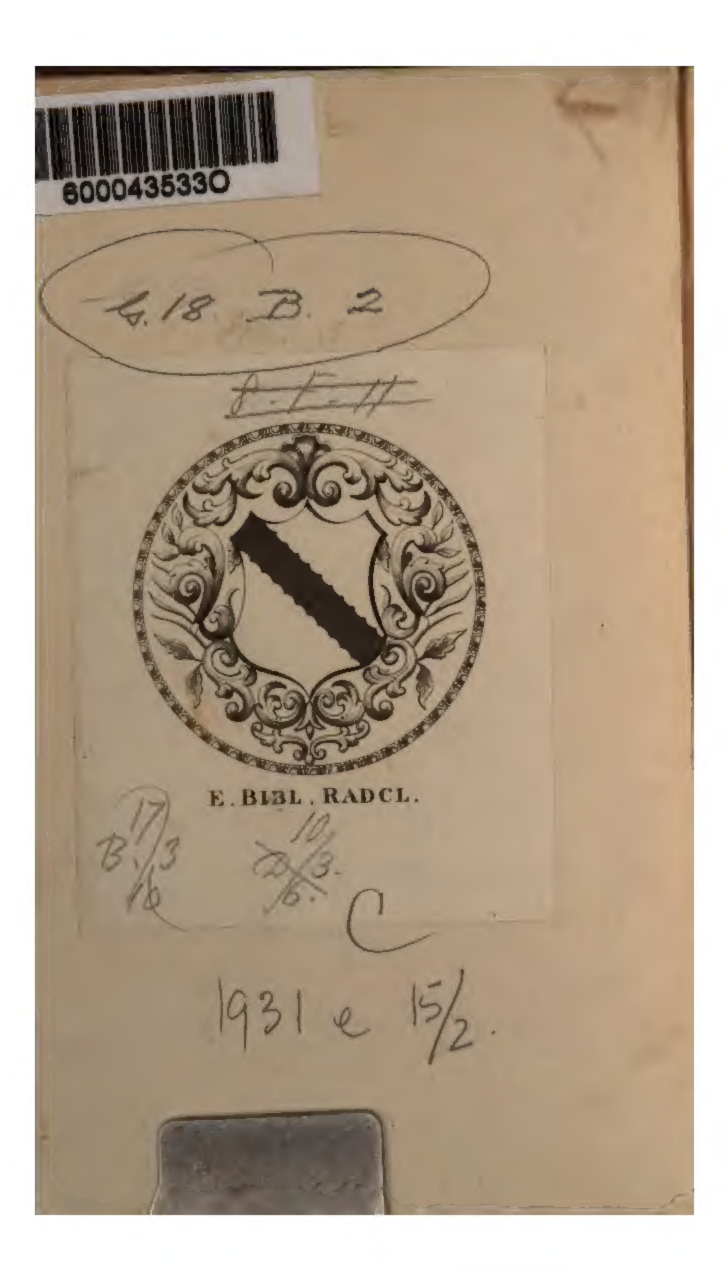
Nous vous demandons également de:

- + Ne pas utiliser les fichiers à des fins commerciales Nous avons conçu le programme Google Recherche de Livres à l'usage des particuliers. Nous vous demandons donc d'utiliser uniquement ces fichiers à des fins personnelles. Ils ne sauraient en effet être employés dans un quelconque but commercial.
- + Ne pas procéder à des requêtes automatisées N'envoyez aucune requête automatisée quelle qu'elle soit au système Google. Si vous effectuez des recherches concernant les logiciels de traduction, la reconnaissance optique de caractères ou tout autre domaine nécessitant de disposer d'importantes quantités de texte, n'hésitez pas à nous contacter. Nous encourageons pour la réalisation de ce type de travaux l'utilisation des ouvrages et documents appartenant au domaine public et serions heureux de vous être utile.
- + Ne pas supprimer l'attribution Le filigrane Google contenu dans chaque fichier est indispensable pour informer les internautes de notre projet et leur permettre d'accéder à davantage de documents par l'intermédiaire du Programme Google Recherche de Livres. Ne le supprimez en aucun cas.
- + Rester dans la légalité Quelle que soit l'utilisation que vous comptez faire des fichiers, n'oubliez pas qu'il est de votre responsabilité de veiller à respecter la loi. Si un ouvrage appartient au domaine public américain, n'en déduisez pas pour autant qu'il en va de même dans les autres pays. La durée légale des droits d'auteur d'un livre varie d'un pays à l'autre. Nous ne sommes donc pas en mesure de répertorier les ouvrages dont l'utilisation est autorisée et ceux dont elle ne l'est pas. Ne croyez pas que le simple fait d'afficher un livre sur Google Recherche de Livres signifie que celui-ci peut être utilisé de quelque façon que ce soit dans le monde entier. La condamnation à laquelle vous vous exposeriez en cas de violation des droits d'auteur peut être sévère.

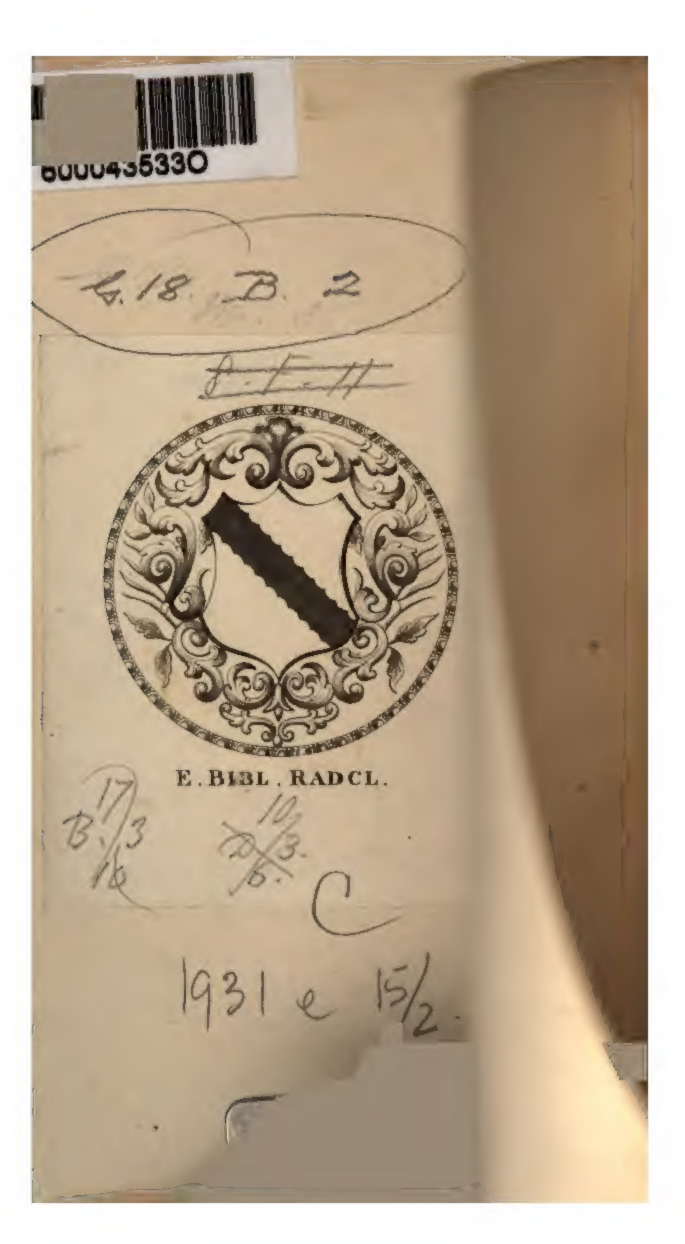
À propos du service Google Recherche de Livres

En favorisant la recherche et l'accès à un nombre croissant de livres disponibles dans de nombreuses langues, dont le français, Google souhaite contribuer à promouvoir la diversité culturelle grâce à Google Recherche de Livres. En effet, le Programme Google Recherche de Livres permet aux internautes de découvrir le patrimoine littéraire mondial, tout en aidant les auteurs et les éditeurs à élargir leur public. Vous pouvez effectuer des recherches en ligne dans le texte intégral de cet ouvrage à l'adresse http://books.google.com

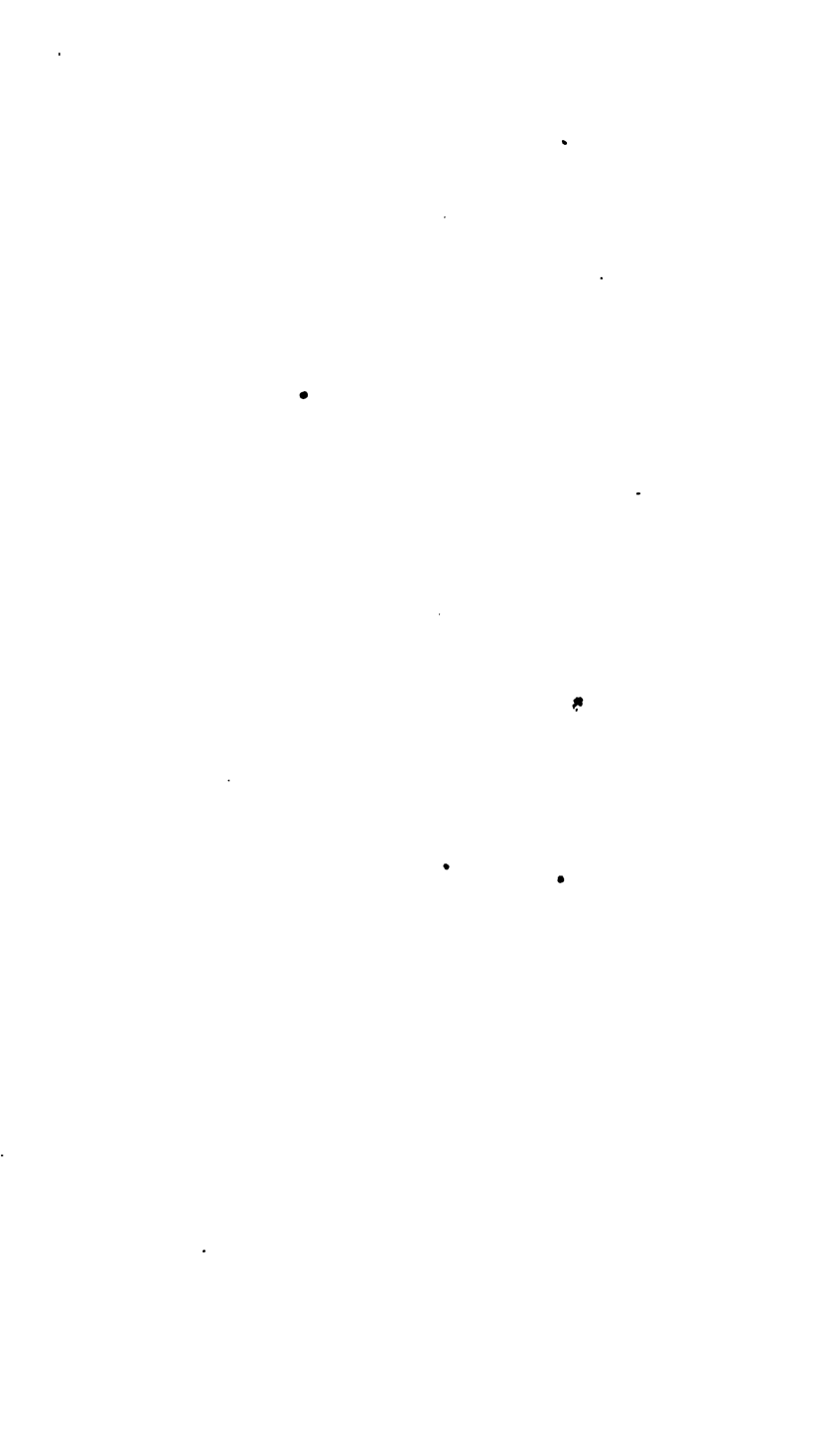




	•			
		·	•	



NNAIRE MIE.



DICTIONNAIRE

DE

CHIMIE.

T. II.

DELL'IMPRIMERIE DE ME V'-JEUNEHOMME;

RUE HAUTEFEUILLE, N° 20.

OF TONE TO STATE OF THE STATE O

II ...

DICTIONNAIRE

DE

CHIMIE,

PAR M" M. H. KLAPROTH,

Docteur en Philosophie, Consciller au Collége suprême de Santé, Prosesseur de Chimie, Membre de l'Académie des Sciences de Berlin, Associé étranger de l'Institut de France, et de plusieurs autres Académies et Sociétés savantes;

ET F. WOLFF,

Docteur en Philosophie, Professeur au Gymnase du Joachimsthal.

TRADUIT DE L'ALLEMAND, AVEC DES NOTES,

PAR E. J. B. BOUILLON-LAGRANGE,
ET PAR H. A. VOGEL.

TOME SECOND. CAM-H

A PARIS,

Chez KLOSTERMANN FILS, Libraire-Éditeur des Annales de Chimie, rue du Jardinet, n° 13, quartier Saint-André-des-Arcs.

••••

•

DICTIONNAIRE

DE

CHIMIE.

CAM

CAMELEON MINERAL. Chamæleon minerale. Mineralesches Chamæleon.

On a donné ce nom à une combinaison de l'oxide de manganèse avec un alcalifixe. On la prépare en faisant rougir un mélange d'oxide de manganèse avec le nitre. Selon Bindheim, on prend 3 parties de nitre contre 1 de manganèse.

La couleur du composé est noirâtre ou vert foncé; il se dissout dans l'eau; la dissolution a une couleur verte provenant d'un mélange de bleu et de jaune; car la liqueur verte conservée quelques jours dans un vase bien bouché, dépose une poudre jaune d'oxide de fer, et le liquide paroît bleu. Lorsqu'on expose la liqueur bleue à l'air, elle devient violette, puis rouge et brune. L'oxide de manganèse se précipite successivement; alors la liqueur est incolore. A cause de ce changement de couleur, on a appelé ce composé caméléon minéral, parce qu'on croyoit y trouver de l'analogie avec le caméléon.

Ces phénomènes dépendent de différents degrés d'oxidation du manganèse et d'une quantité d'oxide de fer qui se trouve toujours dans le manganèse. Sans le fer, la liqueur ne seroit pas verte, mais bleue. A l'air, le manganèse attire plus d'oxigène, d'où proviennent les diverses couleurs. Dans les substances qui occasionnent une plus grande oxidation au manganèse, comme les acides, le changement de couleur est plus prompt, tandis que les substances désoxidantes, telles que l'oxide blanc d'arsenic,

l'acide sulfureux et les sulfures, décolorent sur-le-champ la dissolution.

Pott est le premier qui ait fait mention de ce composé. Schéele et Bergmann ont donné l'explication des phénomènes.

CAMPHORATES. C'est la combinaison de l'acide camphorique avec les bases salifiables. Les camphorates ont la propriété de brûler au chalumeau avec une flamme bleue. Lorsque l'acide est pur, ils n'ont pas l'odeur du camphre; leur saveur est généralement amère.

L'acide se volatilise par la chaleur, et la base reste.

Ils sont assez solubles dans l'eau et dans l'alcool, excepté ceux de chaux, de magnésie et de barite.

CAMPHORATES ALCALINS.

CAMPHORATE D'AMMONIAQUE. On le compose de toute pièce en saturant le carbonate d'ammoniaque par l'acide camphorique. Par l'évaporation, on obtient une masse cristalline transparente. Elle attire l'humidité de l'air, et se volatilise par la chaleur. Ce sel se dissout dans 3 parties d'eau bouillante; il est soluble dans l'alcool.

Les terres alcalines, les alcalis et les acides minéraux

le décomposent.

Les sels à base de chaux sont décomposés par le camphorate d'ammoniaque; le résultat est presque toujours une combinaison triple. Les sels à base d'alumine (excepté l'alun) sont également décomposés en partie.

CAMPHORATE DE POTASSE. On le prépare en mettant de l'acide camphorique dans une dissolution chaude de carbonate de potasse.

La liqueur évaporée lentement donne des cristaux hexaèdres blancs, d'une saveur amère et d'une odeur légèrement aromatique.

La chaleur en volatilise l'acide; l'air sec n'altère pas sensiblement ce sel.

Il se dissout dans 4 parties d'eau bouillante; et dans

CAM 3

100 parties d'eau à 52 degrés de Fahr., 11,11 centig., la dissolution alcoolique de ce sel brûle avec une flamme bleue.

Il est décomposé par la chaux, les acides forts, le nitrate de barite, les sels à base de chaux, et par plusieurs sels métalliques.

CAMPHORATE DE SOUDE. On le prépare comme le précédent. On obtient des cristaux blancs transparents.

A l'air, il devient opaque et se couvre d'une conche

pulvérulente.

Il se dissout dans l'alcool et dans 4 parties d'eau bouillante; il exige 200 parties d'eau à 52 degrés de Fahr., 11,11 centig.

La chaux, la potasse, les acides minéraux, beaucoup

de sels terreux et métalliques le décomposent.

CAMPHORATES TERREUX.

CAMPHORATE D'ALUMINE. On introduit dans une dissolution chaude d'acide camphorique de l'alumine nouvellement précipitée par l'ammoniaque. Par l'évaporation, on obtient le sel en poudre blanche, qui a une saveur amère astringente.

Ce sel n'est pas sensiblement altéré par l'air; il se dissout difficilement dans l'alcool; il faut 200 parties d'eau de 11,11 degrés centig., pour en dissoudre une de ce sel.

Les bases salifiables et les acides le décomposent.

CAMPHORATE DE BARITE. On l'obtient en faisant bouillir l'eau de barite avec une dissolution d'acide camphorique. La liqueur évaporée avec soin, il se dépose des lames transparentes qui deviennent opaques à l'air.

Il est inaltérable à l'air, se dissout dans 600 parties d'eau bouillante; l'alcool n'y agit presque pas. Les acides et les alcalis le décomposent, de même les nitrates alcalins, le muriate, phosphate et carbonate de potasse.

CAMPHORATE DE CHAUX. Il cristallise en lames blanches, se réduit en poussière à l'air, se dissout dans 200 parties

d'eau bouillante. L'alcool lui enlève l'acide, et la chau reste pure.

Les acides uitrique et muriatique en séparent l'aci

camphorique cristallisé.

Il est decomposé par les carbonates, les phosphate par un grand nombre de sels et acides.

Il est compose de chaux 43, acide camphorique

eau 7.

CAMPBORATE DE MAGNÉSIE. On sature la magnésie dans l'eau par l'acide camphorique; on fait év liqueur jusqu'à siccité, et on fait redissoudre c pour en séparer la terre libre. Le liquide filt depose un sel blanc en lames opaques.

Il se dissout dans l'eau à peu pres comme le de chaux; il paroît être plus soluble dans l'eau L'alcool froid ne le dissout pas, mais l'alcool

enlève l'acide.

Toutes les terres et les alcalis decomposeque les acides. Les sulfates, nitrates et a composent en partie.

Voici l'ordre de l'attraction établi par Bochaux, potasse, soude, barite, amm.

magnésie.

CAMPHRE. Camphora. Kampher. Cette substance étoit inconnue demains. Les Arabes en font mention ou kamphur, d'où les Grecs mode

Les écrivains arabes, tels que Rhases et Averrhæs, parlent tous

Le camphre vient de plusie plusieurs végetaux. Celui de la produit du laurus camphora. Se est faite par les paysans du Satsuma. Ils coupent les racie petits morceaux, les font bouil de fer en forme d'alambi dont le col est courbe où le camphre se su'

CAM 5

Le camphre qui vient de Sumatra, de Borneo et des environs de Malaka, est le produit d'un autre arbre appelé kapour Barros, c'est-à-dire arbre de camphre. D'après Garcias de Horta, Barros est un endroit près Malaka, où cet arbre croît en abondance.

Le camphre fourni par cet arbre est entièrement formé dans l'intérieur du bois; mais il n'en suinte jamais, d'après Rumph. (Voyez Herb. Amb., t. 7, p. 65.)

Pour l'en retirer, on coupe l'arbre en pelits morceaux, et on recueille le camphre qui se trouve dans des cavités

entre l'écorce et le tronc.

On le lave pour enlever les parties hétérogènes.

Les morceaux qui ont la grosseur d'une petite fève à peu près, sont appelés en portugais cabessa (tête); ceux de la grosseur d'un grain de poivre, barriga (ventre); et les autres petits comme du sable, pée (pieds).

Ce camphre est beaucoup plus estimé dans l'Orient que celui de la Chine. Les Chinois falsifient le camphre de

Borneo en le mélant avec le leur.

On prétend que le camphre de Borneo ne perd jamais sa force, tandis que celui de la Chine se volatilise.

Les botanistes ne connoissent pas encore bien l'arbre qui fournit le camphre de Borneo. Sa fleur est inconnue; son fruit a été envoyé de Sumatra au chevalier Banks.

Correa de Serra a examiné ces espèces de camphres; il présume que l'arbre a beaucoup de rapport au shorea ro-

busta de Roxburgh.

D'après Kæmpfer, les racines de cassia canellifera, arbre qui croît dans les forêts de Malabar et de Ceylan, contiennent aussi du camphre.

Le camphre qui arrive en Europe vient de la Chine et du Japon; celui de Sumatra et de Borneo n'est pas envoyé à cause de son prix élevé. Il vient emballé dans des

tonneaux; on le purifie par une sublimation.

Autrefois on raffinoit le camphre seulement à Venise; aujourd'hui les raffineries sont multipliées : il en existe à Berlin, à Amsterdam, etc. Lorsque le camphre brut est tamisé, pour enlever les substances grossières, on le mêle, suivant sa pureté, avec 4 à 24 parties de craie ou de chaux éteinte; on introduit le mélange dans un vase

de verre, rond, aplati au col et à la base; on sublime

au bain de sable dans un fourneau particulier.

L'ouverture de ces vases est légèrement bouchée par du coton, ou bien on les couvre de tôle étamée, garnie de sable chaud. On dirige d'abord le feu pour faire couler le camphre comme une huile; on entretient la fusion jusqu'à ce que toute l'humidité soit évaporée; il se sublime en même temps une petite quantité de camphre contre les parois de la tôle. On enlève le sable chaud; on diminue le feu; on y met un autre chapiteau de carton, de cuivre ou de tôle. Le camphre se sublime alors à la partie supérieure du vase par la chaleur, et s'y dépose; il ressemble à une masse à moitié fondue; à une chaleur moindre, il se sublime en flocons legers.

On peut purifier aussi le camphre brut, sans employer la sublimation, en le dissolvant dans l'alcool: on précipite la liqueur filtree par l'eau; on fait fondre le precipité, séparé et desséché, dans des vases de verre ronds au bain de sable. Après le refroidissement, le camphre est sous la forme d'un gâteau rond.

Proust a trouvé que dans le royaume de Murcie, en Espagne, on pouvoit, de quelques huiles volatiles, retirer du camphre, par l'évaporation pendant un mois à une température de 19 jusqu'à 54 degrés Fahr.

Ces huiles ont donné en poids la quantité suivante :

Huile de lavande . . ‡

— de sauge . . . ½

— de marjolaine . . ½

— de romarin . . . ½

Le camphre de l'huile de lavande commence à se déposer au bout de 12 à 24 heures.

Lorsqu'on dissout du camphre dans l'huile de lavande, à l'aide d'une légère chaleur, il se précipite après le refroidissement, et entraîne avec lui une partie du camphre de l'huile volatile. Proust en conclut que l'huile de lavande est saturée de camphre.

Les huiles de sauge, de marjolaine et de romarin dé-

posent le camphre plus lentement. Le camphre séparé n'a

pas l'odeur des huiles.

Proust a distillé l'huile au bain-marie; à un tiers de produit il fit refroidir; le camphre restoit alors dans la cornue. Trois distillations ont suffi pour en retirer tout le

camphre.

Kæmpher a retiré le camphre du schænanthus qui croît en Arabie et en Perse. Les végétaux suivants contiennent du camphre: les racines fraîches du galanga, de zedoaire, du gingembre; le laurus cassia; le cardamome, les cubebes, même quelques plantes des contrées froides, comme le thym, le genevrier, la calamus acorus, l'asarum europœum, l'anemone pulsatilla, la sauge, l'hysope, le ser-

polet, la menthe poivrée, le romarin, etc.

Le camphre raffiné est une substance blanche, solide, éclatante, translucide, friable, d'une odeur et d'une saveur très-fortes; il se volatilise entièrement à une température de 421 degrés Fahr. D'après Venturi, il coule comme une huile à 300 degrés. Il est très-inflammablé et brûle avec une flamme vive, formant heaucoup de suie et de fumée. Lorsqu'on le brûle dans un ballon rempli de gaz oxigène et d'un peu d'eau, les parois du vase se couvrent de charbon; h'se forme du gaz acide carbonique; l'eau du ballon a une odeur forte; elle est chargée d'acide camphorique et carbonique. On peut le sublimer dans des vaisseaux clos; il cristallise, selon Romieu, en lames ou pyramides à 6 faces.

Van Marum obtint une quantité considérable de gaz hydrogène en faisant passer dans le camphie des étincelles

électriques d'une forte batterie.

Pour le pulvériser, il faut l'arroser de quelques gouttes d'alcool. Sa pesanteur spécifique est, selon Brisson, de 0,996; il surnage sur l'eau, où il brûle comme sur la glace et la neige.

Il ne se dissout pas dans l'eau, mais il lui communique son odeur (1). Il est très-soluble dans l'alcool, dont l'eau le précipite.

⁽¹⁾ L'eau en dissout environ 16 grains par pinte, d'après Cadet. Voyez-Annal. de Chimie, t. 62, p. 132. (Note des Traducteurs.)

Lorsqu'on étend la dissolution alcoolique d'eau de manière à ne point précipiter le camphre, on obtient peu à

peu des cristaux comme des barbes de plume.

Le camphre se combine avec le soufre par une légère fusion. Les sulfures alcalins dissolvent aussi le camphre à l'aide de la chaleur; il y reste même combine dans la solution dans l'eau. Par l'addition d'un acide, le camphre en est precipité avec le soufre. Voyez Derrurt, Memoire sur le camphre. Le phosphore se combine aussi avec le camphre, selon Trommsdorff.

Les huiles grasses et volatiles dissolvent le camphre à l'aide de la chaleur; une partie cristallise après le refroidissement. Les mucilages rendent le camphre miscible à l'eau sans le dissoudre. Les résines et les baumes le dissolvent.

Les alcalis et les carbonates alcalins n'agissent pas sur le camphre, les alcalis purs paroissent en prendre trèspeu, au moins ils en acquièrent l'odeur. Bindneim veut cependant avoir obtenu un savon en traitant une dissolution de camphre dans l'huile par un alcali caustique.

Les acides dissolvent le campline ; la dissolution est

précipitée par les alcalis et par l'eau.

L'acide sulfurique très-etendu n'agit pas sensiblement; l'acide concentré le dissout rapidement. La liqueur est d'un brun rougeâtre; l'eau y forme un précipité. Lors-qu'on fait digerer l'acide long-temps avec le camphre, on remarque, suivant Hatchett, les phénomènes suivants.

Il versa sur 100 grains de camphre, dans un matras, 1 once d'acide conceutré. Le camphre deviut jaune et la solution rougeâtre. Au moment où la liqueur commença à noircir, il se degagea beaucoup de gaz acide sulfureux. Le liquide noir étoit épais, et on n'y apercevoit pas de camphre. Après l'avoir chausté jusqu'à ce qu'il ne se dégageât plus de gaz, on y versa 6 onces d'eau froide. Le liquide rougeâtre se sépara en une masse coagulée, il avoit l'odeur d'un melauge d'huile de lavande et de menthe. Il passa à la distillation une eau qui avoit la même odeur et 3 grains d'une huile jaune.

Après la distillation, on ajoute encore 2 onces d'acide,

et on distilla de nouveau jusqu'à siccité. Le résidu ne céda rien à l'eau distillée.

On traita le résidu par l'alcool, qui prit une couleur foncée; il laissa un charbon compacte pesant 53 grains.

On distilla les teintures alcooliques au bain-marie; il resta dans la cornue une substance noirâtre semblable à une résine, dont le poids étoit de 49 grains.

Cette substance avoit les propriétés suivantes : elle étoit fragile, d'une saveur astringente, et forma avec l'eau froide une dissolution d'un brun foncé.

La dissolution étoit précipitée en brun par le sulfate de fer, l'acétate de plomb, le muriate d'étain et le nitrate de chaux. L'or étoit précipité de sa dissolution à l'état métallique.

Une solution de colle de poisson précipita toute la substance, de manière que le liquide devint incolore au bout de quelques heures; ce précipité étoit insoluble dans l'eau bouillante.

En raison de son action sur les peaux animales, Hatchett regarde cette substance comme une espèce de tannin. Voyez cet article et les Annales de Chimie, t. 60, p. 5.

Dœrfurt a distillé un mélange d'une partie de camphre, de 2 parties d'oxide noir de manganèse et de 4 parties d'acide sulfurique; il a obtenu beaucoup de vapeurs blanches. Il resta dans la cornue une matière fluide.

Lorsqu'on emploie l'acide étendu de la moitié de son poids d'eau, il passe de l'acide acétique dans le récipient (1).

L'acide nitrique concentré peut dissoudre 6 à 8 parties de camphre. La dissolution se fait tranquillement sans cha-

⁽¹⁾ M. Chevreuil, en distillant de l'acide sulsurique sur du camphre, a obtenu 1º une huile volatile avant l'odeur du camphre; 2º un résidu charbonneux, qui est une combinaison d'acide sulsurique et d'un charbon très-hydrogéné; 3º une substance astringente qui est pareillement une combinaison d'acide sulsurique, mais qui semble dissérer de la première en ce que la matière, qui est combinée à l'acide, est plus hydrogénée, et en ce que l'acide y est en plus grande quantité. Voyez Annal. de Chimie, t. 73. (Note des Traducteurs.)

chauffe, et il se dégage du gaz nitreux. L'eau trouble la dissolution sans séparer du camphre.

Brandenbourg a constaté ces expériences. Voyez l'Almanach pharmaceutique de Russie, tome 3; Hagen,

Journ. de Chim., t. 2.

Cluzel, Chomet et Boullay ont été chargés, par la Société de Pharmacie de Paris, de repeter ces expériences. Ils ont observé tous les phénomènes annoncés par Kind. La liqueur surnageante donnoit encore des cristaux par une exposition dans la cave, et surtout à un froid artificiel de 8 à 10 degres au-dessous de o. Une livre d'huile de térébenthine a donné 7 à onces de camphre.

Ce camphre artificiel bien lavé est blanc, n'est pas acide, mais il a une odeur de terébenthine. Si l'eau de lavage est aiguisée par 1/5 de potasse carbonatée, l'odeur est moins sensible. Par une sublimation de parties égales de charbon en poudre, de chaux vive ou de terre de por-

celaine, l'odeur se perd entièrement.

Le camphre, ainsi purifié, a l'odeur du camphre naturel, mais plus foible; sa saveur n'est pas si amère; il nage sur l'eau, et lui communique sa saveur. Il se dissout parfaitement dans l'alcool, et cette solution est précipitée par l'eau. L'acide nitrique à 30 degrés ne le dissout pas même au bout de quelques jours, tandis que le camphre naturel s'y dissout facilement.

L'acide nitrique très-concentré le dissout et laisse dégager du gaz uitreux. L'eau trouble foiblement cette dis-

solution.

L'acide acétique qui dissout facilement le camphre naturel, n'agit point sur celui-ci. A l'aide de la chaleur, il se ramollit et paroît se dissoudre; mais, étant refroidi, il

vient à la surface avec toutes ses propriétés.

L'acide muriatique liquide produit une petite quantité de substance camphrée dans l'huide de térébenthine. Déjà Marges, chirurgien, avoit obtenu de petits cristaux en forme de parallélipipèdes, par la digestion d'un mélange d'acide muriatique avec l'huile de térébenthine, notice qui a éte donnée par Parmentier.

D'autres huiles volatiles, comme celles de lavande et de

romarin, ne donnent pas de camphre avec le gaz acide muriatique.

Gehlen et Schuster ont substitué à l'acide muriatique du gaz acide fluorique et sulfureux; mais ils n'ont pas obtenu du camphre.

En sublimant le camphre artificiel avec la craie et l'argile, ils ont vu qu'il étoit ramené à une espèce d'huile; la craie et surtout l'argile étoient mèlées de charbon.

Le camphre artificiel paroît cependant retenir une petite quantité d'acide muriatique, lors même qu'il est sublimé 3 fois avec la chaux vive.

Gehlen remarqua aussi que le camphre non sublimé étoit bien plus difficile à dissoudre dans l'alcool que le camphre naturel. L'alcool bouillant en dissout une plus grande quantité, et par le refroidissement une partie se dépose en cristaux blancs.

Le camphre purifié par l'alcool a peu de saveur et une odeur foible; entre les dents, il est tenace comme la cire, et se laisse couper en lames. Celui qui est purifié par la chaux a beaucoup de saveur, et d'une odeur aromatique; il est friable, et se dissout dans l'alcool aussi bien que le camphre naturel; il ne retient que peu d'acide muriatique.

Ces expériences démontrent que l'acide muriatique gazeux rompt l'équilibre des parties constituantes de l'huile de térébenthine, qu'il forme deux substances du camphre artificiel, et une huile combinée avec l'acide muriatique. Kind prétend que le carbone se porte et s'accumule dans la substance camphrée, opinion qui paroît être aussi adoptée par les chimistes français. Gehlen soupçonne au contraire que c'est l'hydrogène qui domine dans le camphre (1).

Le camphre naturel est employé comme médicament interne et externe. On s'en sert aussi pour préserver les

⁽¹⁾ M. Thenard a reconnu que dans ce camphre artificiel, l'acide muriatique est tellement retenu, qu'on ne peut en eulever qu'une trespetite partie par la potasse, la soude, etc., et qu'on ne peut le mettre
complètement à nu qu'au moyen d'un tube rouge. (Note des Traducteurs.)

substances animales des insectes, en raison de son odeur forte.

CANTHARIDES. Cantharides. Spanische Fliegen.

Cet insecte appartient à la classe des coléopteres; le genre est appelé par Linné meloe vesicatorius; et par Fabricius lytha vesicatoria. On le trouve en grande quantité sur le sureau. Pour les recueillir on sedoue les arbres, après avoir étendu dessous des toiles. On fait mourir les cantharides en les arrosant de vinaigre. On les fait sécher ensuite au soleil ou dans une chambre échauffée. Les vertus principales de ces insectes sont d'exciter l'urine, et de former des cloches.

L'analyse ancienne des cantharides par Thouvenel, a peu de valeur pour la science. En traitant ces insectes successivement par l'eau, l'alcool et l'éther, il en retira quatre substances différentes. Cinq cents soixante grains de cantharides lui ont donné 288 grains de résidu membraneux insoluble, 216 grains d'extractif amer, 60 grains d'une substance verte, âcre, odorante, et 12 grains d'une substance jaune circuse. Thouvenel prit la substance verte pour celle qui donne l'odeur à l'insecte; à la distillation, elle fournit un acide paquant et une huile epaisse.

Les expériences de Beaupoil sont plus importantes à l'égard de la substance qui fait ampoules, et de celle qui est diurétique.

Lorsqu'on fait digérer les cantharides dans l'eau, celleci dissout les matières extractives. A l'air ce liquide se trouble, laisse déposer un sédiment jaunâtre, et répand une odeur particulière.

Au bout de quelque temps il se forme une pellicule mucilagineuse, et l'odeur devient putride ammoniacale. Cela paroît être le dernier période de l'alteration qu'il éprouve.

Le liquide aqueux frais, rougit fortement le papier de tournesol. Quoique l'acide paroisse avoir quelque analogie avec celui du phosphore, il n'en partage pas toutes les proprietés, et il n'est pas encore décidé si cela est un acide particulier. Par une addition d'éther on d'alcool, la dissolution se partage en deux parties, dont l'une est inCAN 15

soluble dans l'alcool, et se précipite comme une masse noire visqueuse. L'autre est facilement soluble dans l'alcool; elle a une couleur d'un jaune brunâtre.

La substance noire qui se précipite par l'éther et par l'alcool, se dessèche promptement à l'air. Elle devient fragile, et rougit le papier de tournesol. Avec la potasse caustique elle se combine facilement; il s'en dégage de l'ammoniaque. A la distillation sèche, elle se gonfle; il passe un liquide acide, une huile épaisse et du carbonate d'ammoniaque; il reste dans la cornue un charbon brillant, friable.

Lorsqu'on réduit par évaporation à un plus petit volume la substance dissoute par l'alcool, elle conserve la même odeur et la même saveur. Elle se dissout parfaitement dans l'eau, et rougit la teinture de tournesol. Elle se combine avec la potasse sans dégager d'ammoniaque; ce qui forme une masse homogène visqueuse, soluble dans l'eau, et qui est précipitée par un acide. A la distillation elle donne les mêmes produits que la masse noire, mais pas en si grande quantité.

La substance verte (la même que Thouvenel en sépara par l'éther); qui fait la troisième partie des cantharides, n'est pas sensiblement altérée à l'air. L'eau froide ne la dissout pas, l'eau chaude la rend liquide, et elle surnage sur l'eau en forme d'huile. L'éther et l'alcool la dissolvent; les dissolutions sont décomposées par l'eau.

Par l'action de l'acide oxi-muriatique, il s'en sépare peu à peu des lames blanchâtres, brillantes, qui se réunissent au fond du vase. Au bout de 8 jours, l'odeur et la couleur de l'acide disparoissent. Elle devient épaisse et visqueuse, et malgré les lavages, elle conserve l'odeur de l'acide oxi-muriatique.

L'acide nitrique affoibli lui communique, à l'aide de la chaleur, une couleur d'un jaune rougeatre, une odeur piquante rance, et une consistance épaisse. La soude se combine avec elle, sans en dégager de l'ammoniaque. Les acides décomposent ce produit.

Cette matière se fond à la chaleur; il se forme un liquide huileux, qui se solidine par le refroidissement. A

la distillation, elle se décompose; il passe une huile semblable à l'huile de cire, et pas une trace d'ammoniaque.

Le résidu des cantharides, après le traitement par l'eau, l'alcool et l'éther, est un tissu membraneux. La dissolution de potasse caustique en dégage de l'ammoniaque. Cette dissolution, saturée par l'acide muriatique, laisse précipiter une matière qui, en la projetant sur les charbons ardents, répand une odeur animale.

Le résidu charbonneux qui reste après la distillation, fournit une cendre composée de carbonate, phosphate,

sulfate et muriate de chaux, et de l'oxide de fer.

Une once de cantharides desséchées, a donné par l'analyse :

	gros.	grains.
Substance noire	1	2
Substance jaune	1	2
Substance verte	1	8
Résidu membraneux	4	36
Acide, quantité indéterminée.	0	0
Acide, quantité indéterminée. Phosphate de chaux	o	12
Carbonate de chaux	o	2
Sulfate et muriate de chaux	o	4
Oxide de fer	o	2
• .	7	68

Beaupoil fait les observations suivantes.

Tout le monde sait que les cantharides prises intérieurement, occasionnent le vomissement, de la chaleur, etc. Presque les mêmes effets sont produits par l'extrait aqueux, même à des doses moindres; son excitation sur l'urine est encore plus considérable. La substance noire opère ces effets à un degré bien moindre que l'extrait aqueux. Les substances verte et jaune, prises intérieurement, ne paroissent pas avoir de l'action nuisible sur l'économie animale.

L'extrait aqueux, ainsi que les substances jaune et noire, employés isolément, possèdent au même degré la propriété de faire des ampoules. La substance verte étant isolée, ne paroît pas opérer cet effet; mais lorsqu'on la combine avec la cire, elle forme des cloches. La propriété vésicante appartient essentiellement à la substance verte; et celle d'agir sur les voies urinaires, seulement à l'extrait (1).

CAOUTCHOUC. Resina elastica. Caoutchouc.

C'est une substance particulière. Elle diffère des gommes et des résines; les noms de gomme ou résine élastique ne lui conviennent pas, il faut lui laisser celui qu'il a en Amérique, caoutchouc. Le caoutchouc n'est connu en Europe que depuis le commencement du 18° siècle; à cette époque, on le rapporta d'Amérique sous forme de flacons, d'oiseaux, et on le regarda comme une rareté. On ne connoissoit pas autre chose de son origine, sinou qu'il provenoit d'un arbre.

Les mathématiciens français, envoyés en 1735 dans l'Amérique méridionale pour mesurer un degré de la terre,
éclaircirent davantage cet objet. La Condamine a envoyé,
en 1736, un mémoire à l'Académie des Sciences de Paris.
Il rapporte qu'il existe un arbre dans la province d'Esmeraldas, au Brésil, appelé par les habitants hhevé, d'où
découle un suc laiteux qui, étant épaissi, donne le caoutchouc. Don Pedro Maldonado, qui accompagnoit les
académiciens français, trouva cet arbre aux rivages du
Maragnon; mais ce voyageur mourut, et ses observations ne furent pas imprimées. Fresnan découvrit cet

M. Robiquet a également trouvé que ces insectes contenoient une petite quantité d'acide acétique libre, et une bien plus grande proportion d'acide urique; ces acides entraînent en dissolution du phosphate de magnésie dans les insusions ou décoctions de cantharides. (Note des

Traducteurs.)

⁽¹⁾ M. Robiquet, pharmacien de Paris, a lu à la Société Médicale d'Émulation de la même ville, dans la séance du 4 avril 1810, un mémoire contenant une analyse détaillée des cantharides, d'où il résulte qu'aucune des substances regardées jusqu'alors comme essentiellement vésicantes, ne jouissent de cette propriété, et qu'ainsi la matière noire, la matière jaune et la résine verte sont nulles sous ce rapport, lorsqu'elles ont été préparées convenablement; mais l'auteur prétend que cette vertu singulière réside uniquement dans un corps particulier qu'il isole au moyen de l'éther mis en macération sur les cantharides. Ce corps est blanc cristallin, soluble dans l'alcool à chaud et à toutes températures dans les huiles fixes.

rapport a été lu à l'Académie fran-

.

Alle qui fournissent, dans l'Amérique méridio-, and hone, sont les haerea coutchouc et jatropha (1941, d'après quelques-uns, le même végétal. , abres de ce genre fournissent probablement , ale, l'une

Adequate arbies, dans l'Inde orientale, donnent du ser les principaux sont : ficus indica, artocarpus de la le decente Madagascarensis et urceola elas-

ama par Rosburgh.

Vinnhaldt et Bonpland ont rencontré, au Mexique, un

, qual va de plus important sur cet objet.

he motheme coule comme un suc blanc laiteux par he motheme qu'on fait aux arbres nommés ci-dessus. Les qu'il man en faites sur ce suc, envoyé dans des du me en faites prouvent qu'il s'épaissit par le contact de l'antent et les changes en une peau élastique qui dequit tunne Il y avoit un sédiment, un fond qui prit la torne de flacons; pour enlever le suc, on fut obligé de contact les flacons.

Le presage du suc à une masse solide dépend principalement de la combinaison de l'oxigène de l'air ; car l'actions i muriatique versé dans le suc produit cette sub-

Abanco sur le champ, et l'acide perd son odeur.

La conteur du caoutchouc épaissi à l'air, est blanche jaundire, au toucher, il ressemble au savon d'Alicante. A fair, il devient plus jaune et enfin brunâtre. Ce changement semble provenir d'une oxidation du caoutchouc; copundant la croûte brune noirâtre de la surface est principalement formée, selon l'ourcroy et Vauquelin, d'une aubstance brune particulière qui se porte sur la surface par la dessication; car lorsqu'ils lavèrent le caoutchouc

CAO 19

avec de l'eau, dans laquelle le suc brun étoit soluble, la coloration avoit lieu à un degré bien inférieur.

Il est sans odeur et sans saveur, très-élastique; on peut l'étendre beaucoup, et dès qu'on cesse de l'écarter il reprend son volume primitif. Selon Gough, son élasticité dépend de la température. Il est très-solide; pour le déchirer, il faut employer une très-grande force. Sa pe-

santeur spécifique est de 0,9335.

A l'air, le caoutchouc ne s'altère pas. Il est entièrement insoluble dans l'eau. Trempé quelque temps dans l'eau bouillante, il se gonfle et devient un peu translucide aux bords, ce qui provient peut-être de ce que l'eau enlève la matière colorante. Le caoutchouc se ramollit tellement que, par une pression continue, on peut réunir ensemble deux morceaux. Grossart (Ann. de Chim., t. 9) se sert de cette propriété pour faire des sondes, des tubes et d'autres instruments. On le coupe en bandes, on les ramollit dans l'eau chaude, encore mieux dans le pétrole chauffé; on les tourne autour d'un bâton cylindrique, de manière que les bords se touchent exactement; on enveloppe le tout d'un ruban. Au bout de quelque temps, on l'enlève, on met le cylindre dans l'eau pour ramollir le caoutchouc; alors on peut ôter facilement la forme.

L'alcool ne dissout pas le caoutchouc, cependant il le

décolore.

L'éther dissout le caoutchouc, comme Macquer l'a démontré le premier. Berniard n'étoit cependant pas de cette opinion, il déclara que l'éther sulfurique ne dissolvoit pas le caoutchouc, et que l'éther nitrique ne le dissout qu'imparfaitement. Cavallo trouva que l'éther, nouvellement préparé, dissout rarement ou jamais parfaitement le caoutchouc, et que la dissolution s'opéroit facilement si l'éther avoit été lavé préalablement avec de l'eau. Grossart a confirmé cette expérience. Il est, d'après cela, probable que Macquer et Berniard aient employé l'éther dans un état différent. Iuch a annoncé que pour dissoudre le caoutchouc avec l'éther, préparé d'après la Pharmacopée de Berlin, il faut le rectifier encore une fois sur du muriate de chaux. Une livre d'éther non rectifié dissout 15 grains, tandis qu'une livre d'éther rectifié dissout 5 onces et

20 CAO

demie de caoutchouc. Lorsqu'on fait évaporer l'éther, le résidu est du caoutchouc non altéré. On pourroit employer aussi cette dissolution de caoutchouc pour faire des instruments; mais le procédé deviendroit plus coûteux. Le caoutchouc, préalablement ramolli dans l'eau chaude, se

dissout beaucoup mieux dans l'éther.

Les huiles grasses ne sont pas entièrement sans action sur le caoutchouc; il se forme une masse visqueuse, et l'élasticité diminue. La dissolution se fait mieux dans les huiles essentielles; par l'évaporation du dissolvant, le caoutchouc reste dans son état élastique. Le pétrole dissout, selon Fabroni, le caoutchouc. Le vernis de caoutchouc dont on se sert pour les taffetas des ballons aérostatiques, se prépare de la manière suivante : dans un mélange d'huile de lin et de térébenthine, on fait dissoudre du caoutchouc autant que possible.

Ce vernis se ramollit à la chaleur; les acides foibles l'épaississent, et les acides concentrés le détruisent. Les alcalis étendus ne l'attaquent pas, tandis que dans leur

état de concentration ils le décomposent.

Berniard trouva le caoutchouc insoluble dans les alcalis, et Thomson remarqua le contraire. Il se servit d'un flacon de caoutchouc, muni d'un robinet pour conserver du gaz ammoniac. Quoique le flacon soit hermétiquement fermé, le gaz avoit bientôt disparu. Le caoutchouc avoit réellement absorbé l'ammoniaque; il avoit perdu son élasticité, il devint moutet visqueux. Les autres alcalis le dissolvent en partie.

L'acide sulfurique décompose le caoutchouc, en sépare du charbon, et il se dégage de l'acide sulfureux. Traité par l'acide nitrique, il se forme du gaz azote, de l'acide carbonique, de l'acide prussique et de l'acide oxalique. L'acide muriatique n'agit pas sur le caoutchouc. On

ne connoît pas l'action des autres acides.

Le caoutchouc, exposé à la chaleur, se fond, perd ses propriétés et prend la consistance de goudron, qu'il conserve. Il brûle d'une flamme blanche et répand une odeur fétide. On prétend que dans les pays où il est abondant, on s'en sert pour éclairer. Par la distillation, il donne une huile fétide, colorée, un liquide aqueux, du gaz hydroCAO 21

gène carbone et de l'ammoniaque il contient donc aussi de l'azote.

Fourcroy et Vauquelin ont fait des expériences sur le suc de caoutchouc, dont Humboldt avoit rapporté un flacon du Mexique, provenant de castilloya elastica. Fourcroy brisa la bouteille pour enlever la partie du caoutchouc solidifié.

Au bout de quelque temps, le caoutchouc encore liquide, s'est concentré; il en découla un suc brun rouge, d'une saveur piquante, amère, qui rougit le papier de tournesol.

L'analyse a fait voir qu'il étoit composé au moins de 4 substances bien différentes.

La première est brune, insoluble dans l'alcool, mais soluble dans l'eau froide et l'eau chaude. Par la distillation, on obtint beaucoup d'huile et du carbonate d'ammoniaque. Le tannin ne la précipite pas de sa dissolution. Fourcroy et Vauquelin sont disposés à attribuer à ce suc la couleur du caoutchouc.

La deuxième substance est blanche, pulvérulente, sans odeur et sans saveur. L'alcool bouillant la dissout, d'où elle se sépare par le refroidissement; elle est insoluble dans l'eau. Les alcalis caustiques la dissolvent; cette dissolution est précipitée en flocons par les acides; elle est acide. A la distillation elle donne beaucoup d'ammoniaque et d'huile.

La troisième est jaune, d'une saveur amère analogue à l'aloès. Elle est soluble dans l'eau et dans l'alcool; elle donne une couleur verte aux dissolutions de fer, sans les précipiter. Par la décomposition elle donne un peu d'ammoniaque.

La quatrième, enfin, est de l'acétate acide de potasse mêlé d'un peu de muriate de potasse. Fourcroy et Vauquelin ne décident pas si l'acide acétique existe préalablement dans le suc de caoutchoue, ou s'il s'est formé par la fermentation. Annal. de Chim., t. 55, p. 296.

Dans quelques plantes indigènes on trouve une substance analogue au caoutchouc. Bucholz l'a trouvée dans l'opium (Journ. de Pharm. de Trommsdorff, t. 3); Klaproth, dans le copal (Œuvres de la Société de Berlin,

t. 2): la partie du mastic, insoluble dans l'alcool, est aussi analogue au caoutchouc (Annal de Crell, t. 1); dans la résine du gui de chêne, dans le suc laiteux de l'euphorbe, de lai-

tue, des figuiers.

Carradori a fait des expériences comparatives sur le coagulum qui se sépare du suc laiteux des plantes indigénes et du caoutchouc. Il est au commencement d'un blanc laiteux, mais il devient brun au contact de l'air. Exposé à la chaleur, il se ramollit, se fond et s'enflamme; son odeur, quand il brûle, est semblable à celle du caoutchouc; comme lui, il perd par le froid sa mollesse et son élasticité. Les huiles bouillantes dissolvent cette matière, de même quelques huiles volatiles, à une température inférieure, et l'éther sulfurique.

Malgré ces rapports, le coagulum des sucs laiteux diffère beaucoup du caoutchouc. A la chaleur, il devient mou et visqueux; par le froid, il devient dur et cassant; il est aussi un peu soluble dans l'eau. Cette substance paroît être particulière, car elle diffère des gommes-résines. Il faut encore des expériences pour prouver si la substance de l'opium, du copal, du mastix et du gui de chêne est du

caoutchouc.

CAPUT MORTUUM. Todtenkopf.

Ce nom a été donné par les chimistes au résidu fixe qui reste dans la cornue après avoir séparé par la distillation les principes volatiles. Ils rejetoient ce résidu comme inutile. Cette expression est abandonnée.

CARBONATES. Kohlensaure-Salze.

Ces sels résultent de la combinaison de l'acide carbonique avec les bases salifiables. La connoissance exacte de ces sels est due à Black. L'ergmann a fait un Mémoire particulier sur les carbonates; becacoup de chimistes s'en sont ensuite occupés, de manière que ces sels sont très-connus aujourd'hui.

Les propriétés générales des carbonates alcalins et ter-

reux sont:

De faire une vive effervescence avec un acide, et de laisser dégager du gaz acide carbonique;

CAR 23

D'être décomposés par le calorique; l'acide carbonique se volatilise, et la base reste pure. Quelques carbonates cependant exigent une chaleur très-violente pour parvenir à en dégager entièrement l'acide.

Les carbonates alcalins sont solubles dans l'eau, tandis que les carbonates terreux sont insolubles; mais on peut les dissoudre à l'aide d'un excès d'acide.

Parmi les carbonates il s'en trouve de natif; on peut les préparer en délayant ou dissolvant la base dans l'eau, et en y faisant passer un courant de gaz acide carbonique.

CARBONATES ALCALINS.

CARBONATE D'AMMONIAQUE. On l'obtient fréquemment par la distillation des substances animales. Dans les laboratoires on le prépare de la manière suivante.

On introduit dans une cornue de grès un mélange bien desséché de 2 parties de carbonate de chaux, et d'une de muriate d'ammoniaque; on y adapte un récipient, et on chausse. Le carbonate d'ammoniaque se sublime sous sorme de masse blanche cristalline.

Les cristaux de ce sel sont des octaédres obliques, tronqués sur les deux sommets. Il y manque ordinairement les deux angles aigus à la base commune des deux pyramides. A leur place paroissent deux petits rhombes. Les 8 trapèzes se changent en cristaux oblongs, à cinq angles, et la troncature des deux sommets y ajoute encore deux rhombes plus considérables. Le cristal est alors composé de douze faces latérales, de 18 angles.

L'odeur et la saveur du sel sont analogues à l'ammoniaque, mais plus soibles. Il verdit les couleurs bleues. Sa pesanteur spécifique est, selon Hassenfratz, de 0,996. Il se dissout dans 2 à 3 parties d'eau froide; l'eau chaude en dissout un poids égal. A l'air il ne s'altère pas; si on le chausse, il se volatilise rapidement.

Ce sel est décomposé, d'après Fourcroy, par les sulfates de chaux, de glucine, d'alumine et de zircone, par tous les sulfates, muriates et fluates terreux, par le phosphate acide de chaux. Il est composé, d'après Bergmann, de

Acide Amm	oni	aqu	le	•	•	•	43		
Eau	•	•	•	•	•	•	•	12	
	: :.:		•			•		100	

Selon Kirwan, 13 parties d'acide carbonique se com-

binent avec 6 parties d'ammoniaque.

Davy a démontré que ce sel varie en proportion, suivant la température qu'on a employée pour sa préparation. Celui qui est préparé à une basse température contient plus d'acide carbonique. Le carbonate d'ammoniaque préparé au 300 degr. Fahr., contient plus de 0,50 d'ammoniaque; tandis que celui obtenu à 60 degrés Fahr., ne contient que 0,20. (Davy, Researches, p. 75.)

Selon Schrader, on peut combiner le carbonate d'ammoniaque avec plus d'acide carbonique. Lorsqu'on verse une dissolution concentrée de carbonate d'ammoniaque sublimé, dans un flacon rempli de gaz acide carbonique, le sel cristallise au bout de quarante-huit heures en prismes

à 6 faces.

Les cristaux parfaitement lavés et desséchés n'ont pas d'odeur. Conservés dans un flacon, ils acquièrent une odeur d'ammoniaque. Berthollèt a remarqué que le carbonate d'ammoniaque devient alcalin en perdant une petite quantité d'acide carbonique.

Le carbonate d'ammoniaque se dissout dans 8 parties d'eau, à une température moyenne. Il ne conserve aucun caractère d'alcalinité, pas même la saveur; mais il verdit le sirop de violette.

Berthollet a trouvé le carbonate d'ammoniaque saturé

toujours uniforme dans ses proportions.

Il est composé, d'après Schrader, de

Acide				•				56	
Amm Eau		•				•	•	19	
t au	•	•	•	•	•	•	•	20	
							•	100	

Selon Berthollet de

Acide									
Amm	oni	aqu	16	•	•	•	•	20	
Eau									_
								100	

Cent parties d'ammoniaque exigeroient, d'après cela, pour être neutralisées, 275 parties d'acide carbonique.

CARBONATE DE POTASSE. Ce sel existe sous deux élats,

plus ou moins saturé d'acide carbonique.

Imparfaitement saturé, il existe dans les cendres du bois, du tartre brûlé, etc. On l'appelle, selon le mode

d'extraction, nitre fixé, sel de tartre, potasse, etc.

A l'état de potasse, ce sel a une saveur alcaline, attaque avec énergie les substances végétales et animales. Il s'humecte à l'air, et devient entièrement liquide; dans cet état on l'appelle oleum tartari per deliquium.

Il cristallise en gros cristaux octaédriques.

Lorsqu'on expose sa dissolution long-temps à l'air, il attire de l'acide carbonique; par la cristallisation on peut en séparer le carbonate entièrement saturé. On ne peut pas regarder ce sel comme un mélange de carbonate de potasse saturé, et de potasse caustique. L'acide est uniformément combiné dans toute la masse, quoique Berthollet prétende qu'on peut enlever de ce sel une quantité de potasse caustique par l'alcool.

On peut entièrement saturer ce sel de plusieurs manières. On met une dissolution de potasse carbonatée en contact avec du gaz acide carbonique; ou bien on fait passer un courant de gaz acide carbonique à travers la dissolution, jusqu'à ce qu'il n'y ait plus d'absorption. (Voyez Pelletier et Welter, Annal. de Chim., t. 27.)

Berthollet, dans les Mémoires de l'Académie, 1780, a publié le procédé suivant. On fait bouillir dans une cornue un mélange de potasse carbonatée, et de carbonate d'ammoniaque. L'ammoniaque se dégage, et son acide se porte sur la potasse; par une évaporation lente, on peut obtenir le carbonate de potasse saturé en cristaux.

Ce sel cristallise, d'après Bergmann, en prismes à 4

26 CAR

saces; selon Pelletier, en prismes à 4 saces. dont les faces latérales sont rhomboïdales. Le cristal entier a 8 saces, dont 2 sont hexagones, 2 ont des angles rectangles, et 4 sont des rhombes.

La saveur de ce sel est alcaline, mais point caustique. Sa pesanteur spécifique est, selon Hassenfratz, de 2,012. Il se dissout, d'après Bergmann, dans 4 parties d'eau, à la température moyenne; l'eau bouillante en dissout $\frac{3}{6}$, selon Pelletier; l'alcool bouillant en dissout $\frac{1}{1200}$.

Lorsqu'on dissout les cristaux dans l'eau, il se dégage quelques bulles de gaz acide carbonique. Ce sel est inaltérable à l'air. La chaleur lui enlève une quantité d'eau et

d'acide.

La deuxième cristallisation de ce sel est toujours plus alcaline que la première, et ainsi de suite.

Il est composé, selon

	BERGHA	nn,	Rosr,		
Acide carbonique.	. 20		. 43		
Potasse	. 48		. 53		
Eau	. 32		. 4		
	100	•	100		
	Kirwa	N,	PELLETIER,		
Acide carbonique		• • •	. 43		
Potasse	. 41		. 40		
Eau	. 16		. 17		
	100		100		

D'après Berthollet, 100 parties de potasse demandent, pour être neutralisées, 91 parties d'acide carbonique; la quantité d'eau est variable.

Le carbonate de potasse est décomposé par tous les sels à base terreuse et métallique, et par les sels ammoniacaux.

CARBONATE DE SOUDE. On obtient ce sel en brûlant certaines plantes qui croissent sur les bords de la mer, comme la soda et barilla. On le trouve tout formé dans la nature, dans quelques pays marécageux, en Hongrie, sur le sol de quelques lacs desséchés en Egypte, etc. Les lacs, en Hongrie, sont situés dans le comitat de Bihor, et surtout dans les environs de Debrezen et Groswardein. Ces lacs ont 32 lieues de long et 24 de large. Depuis un temps immémorial on en retire la soude, qui soutient les savonneries nombreuses de Debrezen. Selon Ruckert, on pourroit retirer de tous les lacs de la Hongrie, 50,000 quintaux de carbonate de soude par an.

Les lacs d'Egypte sont dans le désert de Thagat ou du Saint-Macarins, à l'est du Delta. Leur fond est solide et pierreux. Ils sont secs pendant 9 mois. Dans l'hiver ils se remplissent d'une eau violette rougeatre. Quand l'air est évaporé, il reste une couche de carbonate de soude qu'on enlève avec des lames de fer.

Le carbonate de soude de ces lacs est d'un blanc sale, presque jaunâtre; il craque sous les dents, et laisse un arrière-goût de sel marin un peu amer. Chaque fragment a un certain degré de transparence; sur des charbons ardents il devient opaque, et décrépite en partie. La dureté de ce sel a été quelquesois si considérable, qu'on en a construit des murs à Kassr. Le muriate de soude qui y est mêlé est la cause de cette grande solidité.

Berthollet explique la formation du carbonate de soude dans ses lacs, de la manière suivante.

Les circonstances favorables sont un sable rouge de carbonate de chaux, l'humidité et le muriate de soude; les roseaux du rivage y contribuent aussi.

Le sable calcaire humecté, peut être regardé comme une dissolution de muriate de soude et de carbonate de chaux; car le dernier se dissout réellement en petite quantité. La soude se trouve donc en contact avec l'acide carbonique, et l'effervescence qui est propre au carbonate de soude, doit être regardée comme une nouvelle force qui tend à opérer la combinaison.

Le carbonate de sonde des lacs contient d'autres substances, et surtout du muriate de soude. On le purifie en le dissolvant dans peu d'eau; on fait évaporer la dissolution à une douce chaleur, et on enlève les cristaux de sel marin qui se forment à la surface.

Le carbonate de soude qui n'est pas entièrement sa-

28 CAR

turé, cristallise en octaedres ou en prismes à quatre faces.

Sa saveur est analogue à celle du carbonate de potasse. Sa pesanteur spécifique est, selon Hassenfratz, de 1,3591. Il se dissout dans 2 parties d'eau froide, et demande moins d'eau bouillante; il cristallise ensuite par refroidissement. Il effleurit à l'air et tombe en poussière. En le chauffant il subit la fusion aqueuse; il a quelquefois une si grande quantité d'eau de cristallisation, qu'il reste liquide quand il a été fondu. En augmentant la chaleur, l'eau se volatilise, et le sel se dessèche.

Par la chaleur rouge on le convertit en un fluide transparent, et il se dégage alors une partie de gaz acide carbonique.

· Il est composé, selon

•						B	ERGM	ANN	,		K	LAPRO	rm,
Acide						•	16	•	•	•	•	16	•
Soude	,	•	•	,•	•	•	20	•	•	•	•	22	
Eau													
						***************************************	100		_	-		100	*4

KIRWAN,

					C	ristallise	<i>5</i> ,			à	l'état rou	ge .
					e.	14,42	•	•	•	•	40,05	
						21,58					O .	
Eau	•	•	•	•	•	64,00	•	•	•	•	0	
•				•		100					99,91	

								B	ERTHOLLET	,
Acide										•
Soude	•	•	•	•	•	•	•	•	20,25	
Eau.	• .	. •	•	•	•	•	•	•	68,6o	
						•	P	•	101	

Il est décomposé par les mêmes sels que le carbonate de potasse.

Lorsqu'on introduit une dissolution de carbonate de soude dans un flacon rempli de gaz acide carbonique, le gaz est absorbé. Dans cet état, le sel cristallise en tables

· à 4 faces, qui sont croupies sur les bords terminals. Les cristaux sont souvent très-petits.

La saveur de ce sel est moins alcaline; il n'effleurit pas à l'air; il se dissout, selon Rose, dans 13 parties d'eau de 8 degrés Réaum., et selon Berthollet, dans 8 parties.

L'eau bouillante en dégage du gaz acide carbonique.

La dissolution du carbonate saturé n'altère pas la teinture de curcuma; la teinture de fernambouc passe au violet, et le papier de tournesol rougi par le vinaigre, devient bleu. Ce sel ne précipite pas le sulfate de magnésie à froid; à l'aide de l'ébullition, le carbonate de magnésie se précipite.

Le carbonate saturé est composé, selon Rose,

Acide Soude	•	•	•	•		•	•	•	37	
Eau.	•	•	•	•	•	•	•	•	14	
								_	100	

Selon Berthollet, de

Acide	C	ar	bor	niqu	ue	•	•	•	•	44,40
Soude	•	•	•	•	•	•	•	•	•	31,75
Eau .	,	•	•	•	•	•	•	•	•	23,85
										100

Berthollet a remarqué que le liquide qui surnage les cristaux saturés, laisse dégager de l'acide carbonique; par l'évaporation il devient alcalin. Les cristallisations successives acquièrent toujours plus d'alcalinité. Rose n'a pas observé ces degrés d'alcalinité.

Comme le carbonate de soude du commerce contient toujours un peu de sulfate de soude, qui ne peut pas être séparé par la cristallisation, il faut saturer directement la soude par l'acide carbonique.

La nature nous fournit aussi le carbonate de soude dans un état presque saturé, dans la province Sukena, à deux journées de Fessan, au pied d'une montagne pierreuse d'un pouce de profondeur. D'après une analyse de Klaproth, il est composé de

					100	
Sulfate de soud	е .	•	•		2,5	
Eau						
Soude					•	_
Acide carbonique		•	•	•	38	

Les trois alcalis sont donc susceptibles de former deux combinaisons avec l'acide carbonique, l'une neutre et l'autre avec excès de base. Les sous-carbonates paroissent passer par beaucoup de modifications, et leur différence ne semble pas dépendre de la proportion de l'acide avec la base, mais plutôt de la quantité d'eau de cristallisation.

CARBONATES TERREUX.

CARBONATE D'ALUMINE. L'existence de cette combinaison est encore très-problématique. Richter précipita la dissolution d'alun par le carbonate de potasse, et sit rougir le précipité obtenu avec du carbonate de potasse. Lorsque la masse restante est bien lavée, on la dissout dans l'acide muriatique, et on précipite la liqueur par le carbonate de potasse.

Le précipité bien lavé est le carbonate d'alumine. Selon Richter et Rose, le carbonate d'alumine est composé d'acide carbonique 30,33, alumine 54,2, eau 15,7.

D'après Saussure, l'eau chargée d'acide carbonique dissout l'alumine.

CARBONATE DE BARITE. Withering a trouvé ce sel natif en 1783, d'où lui vient le nom de withérite; et Bergmann l'a examiné le premier; Klaproth, Kirwan, Hope, Pelletier, Fourcroy et Vauquelin l'ont ensuite analysé.

On l'obtient artificiellement en faisant passer du gaz acide carbonique dans l'eau de barite, ou bien en exposant l'eau de barite à l'air; il se précipite une poudre blanche.

Le carbonate naturel se trouve en pyramides doubles à 6 faces et à 4 faces, ou en prismes à 6 pans, terminés par des pyramides hexaèdres.

On le trouve à Angleark, au Schlangzenberg en Sibérie et à Neubourg dans la Haute-Styrie.

Il n'a pas de saveur; il agit comme poison sur l'économie animale. Sa pesanteur spécifique est de 4,331, celle du carbonate artificiel est de 3,763. L'eau froide en dissout $\frac{1}{4304}$, et l'eau bouillante $\frac{1}{2304}$. L'eau chargée d'acide carbonique en dissout, selon Hope, $\frac{1}{850}$; il est inaltérable à l'air. Si l'on en forme une pâte avec du charbon en poudre, et qu'on l'expose à une chaleur violente dans un creuset, il se décompose.

Le carbonate naturel est composé, d'après

		W	ITHE	LINC	3,			\mathbf{K}	LAPROTI	E,
		•	80	•	•	•	•	•	78	
Acide	carbonique	•	20	•	•	•	•	•	22	
	-		100	_					100	_

Le carbonate artificiel, d'après

					PE	LLETI	ER.		Bergmann,				
Acide Barite	car	boı	niq	ue	•	22 62	•	•	•	•	•	7 65	•
Eau													
						100					-	100	

Kirwan trouva le carbonate artificiel composé dans les mêmes proportions que Klaproth a trouvé le naturel. Bucholz estime l'un et l'autre composés de barite 79, d'accide 21.

Le carbonate de barite est décomposé, d'après Fourcroy, par les sulfates d'ammoniaque, de magnésie, de barite, d'alumine et de zircone, et les mêmes sulfites par les nitrates de strontiane et de chaux, par le muriate d'alumine, par les phosphates de strontiane, de soude, d'ammoniaque de barite et d'alun.

CARBONATE DE GLUCINE. On l'obtient en précipitant un sel à base de glucine par les carbonates alcalins; il est en poudre fine, grasse au toucher, sans saveur, inaltérable à l'air, insoluble dans l'eau et dans l'acide carbonique.

32 CAR

La chaleur lui fait éprouver une perte de 0,40 à 47, qui consiste en eau et acide carbonique (1).

CARBONATE DE CHAUX. La nature nous offre ce sel en quantité considérable dans le marbre, le spath calcaire, etc. Il est composé de 55 de chaux et de 45 d'acide. Voyez Calcaire. La pierre calcaire bleue du Vésuve en diffère sensiblement. D'après Klaproth, elle contient:

Chaux Acide carbonique .	•	. 58 . 28,50
Eau un peu ammonia	cale.	. 11
Magnésie	•	. 0,50
Oxide de fer		0,25
Charbon	• •	0,25
Silice	•	1,25
•		99,75

Le carbonate de chaux est sans saveur et insoluble dans l'eau. L'eau chargée d'acide carbonique en dissout 1 1 1 500. Lorsque le gaz acide carbonique se dégage, le carbonate se précipite et forme une croûte au fond des vases.

Le carbonate de chaux décrépite par la chaleur et perd

son eau de cristallisation.

La potasse et la soude ne décomposent pas ce sel ; le précipité qui se forme lorsqu'on verse dans du carbonate acide de chaux de la potasse, est du carbonate de chaux, parce que l'alcali s'unit à l'excès d'acide carbonique. Il

Ce sel est extrêmement blanc, sous forme de petites masses sphériques, très-légères; de toutes les terres, c'est celle, suivant ce chimiste, qui

fournit le carbonate le moins pesant.

⁽¹⁾ De nouvelles expériences faites par M. Vauquelin (Annal. du Muséum, t. 15), sur la glucine, lui ont donné l'occasion d'examiner les caractères du carbonate de glucine.

Le carbonate de glucine exposé au seu, conserve sa blancheur et son volume, mais il perd 50 pour 100 de son poids. L'eau est sans doute pour quelque chose dans cette perte, car il n'est pas vraisemblable que cette terre absorbe une quantité d'acide corbonique égale à la sienne. Le carbonate de glucine produit une effervescence avec tous les acides; mais cette effervescence ne se maniseste pas immédiatement avec les acides soibles, tel que le vinaigre distillé, par exemple, qui a besoin d'être aidé par la chaleur, pour opérer cet effet. (Note des Traducteurs.)

est décomposé par les sulfates d'ammoniaque, de magnésie, de barite, d'alumine et de zircone.

Par les phosphates alcalins et terreux; par les fluates

et borates terreux.

CARBONATE DE STRONTIANE. Ce sel se trouve en Ecosse sous le nom de strontianite.

On l'obtient artificiellement en précipitant une solution de nitrate ou de muriate de strontiane par un carbonate alcalin; il est alors en poudre fine. Le carbonate naturel se trouve ordinairement en masses. Il est d'un vert clair ou brunâtre, translucide, d'une cassure moyennement éclatante, rayonnée, se casse en fragments esquilleux, cunéiformes. Sa pesanteur spécifique est selon Klaproth de 3,675.

Il n'a pas de saveur, se dissout d'après Hope dans 1536 parties d'eau bouillante; l'eau chargée d'acide carbonique

en dissout une plus grande quantité.

Exposé à une forte chaleur, il s'en dégage une partie de gaz acide carbonique. Si l'on en fait une pâte avec du charbon en poudre, on favorise sa décomposition. Le strontianite peut supporter une forte chaleur, sans laisser dégager autre chose que l'eau. Renfermé dans un charbon, et exposé à un fourneau de porcelaine, il perd d'après Klaproth 0,31 d'acide carbonique et d'eau. Selon Saussure il fond à une température de 226 degrés du pyromètre de Wedgwood en un verre transparent. Dans un creuset d'argile au four de porcelaine, Klaproth l'a vu couler comme une masse d'un vert clair.

Ce sel est composé, selon

						Hope,]	PEL	LETIE	R,		Keaprote,			
Acide	C	arb	on	iqu	e.	30,2 61,2	•	•	•	30	•	•	•	3 0		
Stron	tia	ne	•	•	•	61,2	•	•	•	62	•	•	•	69,5		
Eau	•	•	•	•	•	8,6	•	•	•	8	•	•	•	0,5		
						100		•		100				100		

CARBONATE DE MAGNÉSIE. On l'obtient en versant dans du sulfate de magnésie une dissolution de carbonate de

34 CAR

potasse. Dans cet état, il présente une poudre blanche, légère, d'une pesanteur spécifique de 0,2941. L'eau en

dissout $\frac{1}{600}$.

Le carbonate ne contient pas autant d'acide carbonique qu'il peut en absorber. Lorsqu'on le délaie dans l'eau à travers laquelle on fait passer un courant de gaz acide carbonique, celui-ci y est absorbé en grande quantité. Le sel ainsi saturé est plus soluble dans l'eau; par l'évaporation de la liqueur, il cristallise en prismes à six pans.

Lorsqu'on mêle ensemble une solution de 125 parties de sulfate de magnésie, et de 136 de carbonate de soude,

par le repos le carbonate de magnésie se cristallise.

Selon Butini, il est plus soluble dans l'eau froide que dans l'eau chaude; car il remarqua que la dissolution dans l'eau se troubloit par l'ébullition, et s'éclaircissoit par le refroidissement. Le carbonate saturé se dissout selon Fourcroy dans 48 parties d'eau de 54° Fahr., 12,22 centig. Le carbonate saturé s'effleurit à l'air.

Ce sel contient, d'après Fourcroy et Kirwan,

Acide carb	on	iqu	е.	•	•	50	
Magnésie. Eau	•	•	•	•	•	25	
D'anrès					****	100	

D'après

-									$\mathbf{B}_{\mathbf{E}}$	RGMAN]	Butini,		
Acid	e	car	bo	niq	ue	•	•	•	•	3 o	•	•	•	36 '
Mag	nés	sie	•	•	•	•	•	•	•	45	•	•	•	43
Eau	•	•	•	•	•	•	•	•	•	25	•	•	•	21
										100				100

Il paroît cependant que ce carbonate n'étoit pas entièrement saturé.

Celui qu'on prépare dans les pharmacies, contient, d'après

•	•				Kı	APRO		Kirwa						
Acide c	ark	oon	iqu	le.	•	33	•	•	•	•	•	•	. 34	
Magnés	ie	•	•	•	•	40	•	•	•	•	•	•	•	45
Eau.	•	•	•	•	•	27	•	•	•	•	•	•	•	21
						100								100

Le carbonate presque saturé se trouve à Castella-Monte, près Turin, où il forme une couche épaisse très-étendue.

Il est plus dur que la craie la plus ferme; l'ongle n'y fait pas d'impression, et le couteau ne le raie pas profondément. Il n'a pas de forme déterminée; sa couleur est celle du blanc de plomb, ne happe pas sensiblement à la langue, et n'a pas d'odeur argileuse. L'eau ne forme pas pâte avec lui. Sa pesanteur spécifique est de 2,612.

Guyton l'a trouvé composé de

Magnés	ie.	•	•	•	•	•	26,3
Acide c	arb	oni	que	•	•	•	46
Silice	•	•	-	•	•	•	14,2
Eau .	•	•	•	•	•	•	12
Une tra	ace (de f	er.				

On trouve encore le carbonate de magnésie en Irlande, en Moravie, et dans la Haute-Styrie. Ce dernier a été analysé par Klaproth. Il y a trouvé,

Magné Acide	sie car	bor	niar	•	•	•	•	48 40	
Eau.	•	•	•	•	•	•	•	3	
								100	

Le carbonate de magnésie est décomposé, selon Fourcroy, par les sulfates d'ammoniaque, de barite, d'alumine et de zircone; par les muriates et nitrates de barite, d'alumine et de zircone.

Le carbonate de magnésie se trouve fréquemment combiné dans la nature avec le carbonate de chaux, comme dans la miemite; dans le spath magnésien. D'après Klaproth, il contient:

Carbonate de chaux .	•	53
Carbonate de magnésie	•	42,5
Fer		3

Dans le bitter-spath de Tyrol, Klaproth a trouvé, carbonate de chaux 52, carbonate de magnésie 44, ser oxidé manganésifère 3.

3.

Ces deux sels se trouvent réunis dans la dolomie et dans quelques autres espèces de bitter-spath.

CARBONATE D'YTTRIA. On l'obtient en versant dans une dissolution saline d'yttria du carbonate de potasse.

C'est une poudre blanche insoluble, composée, d'après

Klaproth, de /

Acide									
Yttria									
Eau	•	•	•	•	•	•	•	27	
								100 (1)	

CARBONATE DE ZIRCONE. Vauquelin prétend l'avoir obtenu en versant dans un sel de zircone un carbonate alcalin.

Il le décrit sous forme d'une poudre blanche, qui laisse dégager l'acide carbonique par la chaleur, se dissolvant dans les trois carbonates alcalins, et paroissant former avec eux des sels triples. Il est composé de

Klaproth a trouvé que le carbonate de zircone ainsi précipité par les carbonates alcalins, ne contient qu'une petite quantité d'acide carbonique, qu'il se dissout dans les acides sans effervescence, et que la zircone paroît avoir très-peu d'affinité pour l'acide carbonique.

CARBONATES MÉTALLIQUES.

CARBONATE D'ANTIMOINE. Ce sel est inconnu.

⁽¹⁾ L'yttria, suivant M. Vauquelin, paroît se combiner facilement à l'acide carbonique, car nouvellement précipitée par un alcali caustique, et exposée à l'air, elle prend, pendant sa dessication, une assez grande quantité de cet acide pour devenir effervescente. Le carbonate d'yttria est blanc, pesant et opaque; il perd, par la calcination, 30 à 32 centièmes d'acide carbonique et d'eau. (Annal. du Muséum, t. 15.) (Note des Traducteurs.)

CARBONATE D'ARSENIC. Inconnu.

Carbonate de Plomb. L'acide carbonique n'attaque pas le plomb métallique, mais il se combine facilement avec son oxide, et forme le carbonate de plomb. L'affinité de l'oxide de plomb pour l'acide carbonique est aussi forte, selon Bergmann, que celle des alcalis fixes; car l'oxide de plomb enlève par la voie humide, aux carbonates de potasse et de soude, une partie d'acide carbonique; de même une lessive alcaline caustique enlève l'acide carbonique au carbonate de plomb. On obtient ce sel en précipitant le nitrate de plomb par le carbonate de potasse.

Il est en poudre blanche, insoluble dans l'eau. Chauffé successivement dans une cornue, il devient jaune. Les alcalis caustiques le dissolvent. On le prépare en grand.

Voyez art. Céruse.

On rencontre le carbonate de plomb dans la nature; il

est ordinairement blanc, ayant l'éclat du diamant.

Sa pesanteur spécifique est, d'après Bournon, de 7,2357; il est tantôt en prismes à 6 pans terminés par des pyramides à 6 faces, tantôt en octaèdres réguliers, quelquefois, comme à Leadhills, en tables; il est insoluble dans l'eau; traité au chalumeau sur un charbon, il laisse un grain de plomb.

Il est composé, d'après

Ber	RGMANN,		C	EENEVIX,	
Acide carbonique. Oxide de plomb.	16 · 8/	•		15 85	
- Promise	100	•	•	100	
,	KLAPRO			PROUST,	-
Acide carbonique.	16,33		•	•	
Oxide de plomb.	83,67	_•	•	83,85	
	100			100	_

La moyenne de ces analyses seroit donc :

38 CAR

CARBONATE DE FER. Le gaz acide carbonique n'attaque pas le fer, mais l'acide liquide le dissout en totalité. Cette dissolution se trouble à l'air; le fer se combine avec une plus grande quantité d'oxigène, et se précipite; de l'état d'oxide au minimum il passe à celui de maximum.

Le précipité de carbonate de fer est jaune; il se sépare encore plus rapidement quand on fait bouillir la liqueur.

Lorsqu'on prépare le carbonate de fer en versant dans une dissolution de sulfate de ce métal un carbonate al-

calin, le précipité est vert.

Les terres et les alcalis, parfaitement saturés d'acide carbonique, peuvent rester dans la même dissolution que le carbonate de fer; mais les terres et les alcalis caustiques précipitent le fer, et se combinent avec l'acide carbonique.

L'eau saturée d'acide carbonique peut dissoudre, selon

Bergmann, 10500 de son poids de fer.

La rouille est un oxide de fer retenant une certaine quantité d'acide carbonique; il se dissout dans les acides avec effervescence.

Le carbonate de fer contient, selon Bergmann,

Oxide	de fer.	•	•	•	•_	76	
Acide	carboni	que	•	•	•	24	

La nature nous l'offre à Eulenloch, dans le pays de Bayreuth. L'analyse de Bucholz donne les résultats suivants:

Fer ox	idulé	· .	•	•	•	•	59,5
Acide							
Eau		•	•	•	•	.•	2
Chaux	• •	••	•	•	•	•	2,5
	•			•			100

Carbonate de cobalt. On le prépare en versant dans une solution de nitrate de cobalt des carbonates alcalins.

Proust obtint un beau précipité rose en versant le carbonate de potasse dans le sulfate de cobalt. Un excès d'alcali en dissout une grande quantité; la solution est d'un violet brunâtre. Par l'ébullition et par une addition de beaucoup d'eau froide elle se décompose.

Lorsqu'on chauffe le carbonate de cobalt doucement dans un creuset couvert, il s'enflamme; dès qu'on ôte le couvercle, il prend sur-le-champ une couleur noire; il augmente en poids, et passe à l'état d'oxide au maximum.

CARBONATE DE CUIVRE. L'acide carbonique n'attaque pas le cuivre métallique; mais il se combine facilement avec son oxide. On le prépare en précipitant le sulfate de cuivre par le carbonate de potasse, ou bien, selon Proust, en faisant passer un courant de gaz acide carbonique à travers un hydrate de cuivre délayé dans l'eau.

Pour donner au carbonate de cuivre tout l'éclat possible, on le lave à l'eau bouillante et ou l'expose ensuite au contact du soleil. Il est d'un vert de pomme; la nature nous le fournit de la plus grande beauté dans la malachite. Il est insoluble dans l'eau. La chaleur le décompose entièrement et le ramène à l'état d'oxide noir.

D'après Proust il est composé de

Acide Oxide	car	rbo	nie niv	que	•	•	•	2 5 60.5
Eau	,	•	•	, •	•	•	•	5,5
				-				100

D'après Chenevix, il est probable que les carbonates alcalins dissolvent de l'oxide de cuivre et forment un sel triple.

CARBONATE DE MANGANÈSE. Schéele et Bergmann ont trouvé que l'eau chargée d'acide carbonique dissout le manganèse métal, ainsi que son oxide.

Dans le premier cas, la dissolution répand une odeur semblable à la graisse brûlée. A l'air libre, l'acide se dégage, et la dissolution, si elle est exempte de fer, se couvre d'une pellicule blanche.

Lorsqu'on verse, dans une solution de sulfate de manganèse, un carbonate alcalin, il se précipite une poudre blanche qui est le carbonate de manganèse; et il est jaunâtre lorsqu'il est mêlé à un peu de fer. Par des dissoluions répétées dans le vinaigre, et en le faisant précipiter par un carbonate alcalin, on parvient à l'en séparer. (Voyez les Mémoires de Bergmann et de Schéele.)

Lorsqu'on laisse le manganèse métallique pulvérisé, en contact avec l'eau chargée d'acide carbonique, au bout de quelques jours il se convertit, selon John, en un oxide vert. Au bout de quelques semaines, il y trouva du carbonate de manganèse blanc au fond du vase, et l'eau n'en contenoit qu'une petite quantité en dissolution.

L'oxide de manganèse se dissout dans le gaz acide carbonique. Selon John, ce n'est que l'oxide au *minimum* qui se combine avec l'acide carbonique.

Le carbonate de manganèse pur est en poudre fine d'un blanc de neige. Il est insoluble et peut être conservé dans des vaisseaux clos.

Desséché à une température de 77° Fahr., 25° centig., il ne s'oxide pas davantage, et il ne perd pas d'acide carbonique. Huit onces d'eau en dissolvent ½ grain; une même quantité d'eau chargée d'acide carbonique en dissout 1 grain.

Les huiles grasses dissolvent, à l'aide de la chaleur, le carbonate de manganèse, et forment, d'après Schéele, une masse emplastique.

John l'a trouvé composé de

Mang Acide Eau	: ca	rbe	onic	rue	•	•	•	55,84 34,16 10
								100

CARBONATE DE NICKEL. On le prépare en versant du carbonate de potasse dans un sel de nickel.

Selon Klaproth, 3 parties de nickel donnent 7 parties

de carbonate de nickel, qui, après avoir été rougies, laissent 4 parties de nickel oxidé. En conséquence, 100 parties de carbonate de nickel seroient composées de 57,13 de nickel oxidé, et de 42,86 d'acide carbonique et eau.

Proust a obtenu, après avoir fait rougir 100 parties de carbonate de nickel, 0,53 à 55 de nickel oxidulé, d'un gris verdâtre; à l'air, il absorbe l'acide carbonique et reprend son état vert.

Le carbonate de nickel se dissout, selon Bucholz, dans l'ammoniaque, tandis que l'oxide de nickel y est insoluble.

CARBONATE DE MERCURE. L'acide carbonique n'agit pas sur le mercure métallique; on le prépare en versant un carbonate alcalin dans du nitrate de mercure. Le précipité est blanc; lorsqu'il paroît jaune ou rougeâtre, c'est qu'il n'est pas entièrement saturé d'acide carbonique. L'eau ne le dissout pas. A la chaleur rouge, l'acide carbonique et le gaz oxigène se dégagent.

Selon Bergmann, il est composé de

		_	100
Oxigène	•	.}	9,1
Mercure	•	.,	90,9

CARBONATE D'ARGENT. On le prépare en versant du carbonate de potasse dans du nitrate d'argent. C'est une poudre blanche insoluble; la lumière la noircit. A la chaleur, l'acide carbonique se dégage et l'argent se réduit. Cent parties d'argent donnent selon Bergmann 129 parties de carbonate d'argent.

CARBONATE DE TITANE. Les carbonates alcalins servent, d'après Klaproth, à l'obtenir en flocons blancs d'un sel de titane.

Vauquelin et Hecht, qui ont fait fondre dans un creuset 1 partie d'oxide rouge de titane avec 6 parties de carbonate de potasse, ont obtenu une masse, qui a laissé après le lavage une poudre blanche légèrement rougeatre. Elle étoit composée de

CARBONATE D'URANE. Le carbonate de potasse le précipite en poudre d'un blanc jaunâtre du nitrate d'urane. Un excès de carbonate alcalin le redissout.

L'oxide d'urane, nouvellement précipité, se dissout aussi à l'aide de la chaleur dans le carbonate de potasse; ce n'est qu'en raison de l'acide carbonique; car la potasse caustique ne le dissout pas. De cette dissolution, les acides précipitent l'oxide avec une couleur jaune pure.

CARBONATE DE BISMUTH. L'eau chargée d'acide carbonique ne dissout ni le bismuth métallique, ni l'oxide de bismuth. On le prépare en précipitant le nitrate de bismuth par un carbonate alcalin.

CARBONATE DE ZINC. Lorsqu'on met du zinc métallique en poudre, ou de l'oxide de zinc en contact avec l'eau chargée d'acide carbonique, il s'en dissout une quantité considérable. A mesure que l'acide carbonique se dégage de la dissolution, la surface se couvre d'une couche irisée d'oxide de zinc. On peut l'obtenir en précipitant le sulfate de zinc par le carbonate de potasse.

Selon Bergmann, 100 parties de zinc donnent 175 parties de carbonate de zinc. D'après le même chimiste, la calamine est une combinaison naturelle de l'oxide de zinc avec l'acide carbonique (1).

L'analyse de Smithson et Tennant a démontré que le carbonate de zinc contient le tiers de son poids d'acide carbonique. S'il y a de l'eau, elle est combinée d'après

⁽¹⁾ M. Monheim, d'Aix-la-Chapelle, a trouvé près de Limbourg un carbonate de zinc en cristaux aciculaires. (Note des Traducteurs.)

Smithson avec l'oxide de zinc, et forme un hydrate. (Phil. Trans. 1803, p. 23.)

CARBONATE D'ÉTAIN. Il paroît que ce sel n'existe pas. Bergmann a essayé en vain de combiner l'acide carbonique avec l'étain. Lorsqu'on précipite le muriate d'étain par un carbonate alcalin, il y a à peine augmentation de poids. Proust n'a pas été plus heureux pour opérer cette combinaison.

CARBURE. Voyez Graphite et Acier.

CARMIN. Carminum. Carmin.

Le carmin est une couleur qu'on retire de la cochenille par le moyen de l'alun. Comme la préparation de cette substance est un secret, nous allons transcrire les divers procédés connus.

Préparation du Carmin, d'après l'ancienne Encyclopédie française.

On prend 5 gros de cochenille, 36 grains de graines de chouan, 18 gros d'écorce d'autour (1), et 18 grains d'alun de Rocca. On réduit chacune de ces substances en poudre fine. On fait bouillir 2 ½ livres d'eau de rivière ou de pluie; on y met, pendant qu'elle bout, la poudre de chouan, et on donne trois ébullitions, en agitant constamment le liquide avec une spatule de bois; on passe ensuite à travers une toile propre. On remet le liquide sur le feu; et lorsqu'il est bouillant, on y ajoute la cochenille. Après trois ébullitions, on introduit l'écorce; et, après une ébullition, on y ajoute l'alun; on verse alors la liqueur sur une toile tendue sur un vase plat de porcelaine ou de faïence, sans exprimer le linge; on laisse le liquide rouge 7 à 8 jours en repos. On décante, et on fait sécher le sédiment au soleil, ou dans une étuve. On le

⁽¹⁾ Les semences de chouan et l'écorce d'autour ne sont pas connues. On les apporte du Levant.

44 CAR

détache avec un pinceau ou avec une plume; c'est le carmin.

Dans un temps froid, le carmin ne se dépose pas, le li-

quide forme une espèce de gelée, et se gâte.

La cochenille restée dans la toile peut être mise en ébullition une seconde fois, ce qui donne un carmin inférieur. Outre l'écorce d'autour et les graines de chouan, quelques personnes y ajoutent encore du raucou.

Carmin fin de Langlois, à Paris.

On fait bouillir dans une grande bassine de cuivre, 4 seaux d'eau de rivière. On retire 2 livres d'eau chaude, que l'on passe à travers un tamis fin, dans une terrine, sur 5 œufs battus avec leurs coquilles, ce qui forme une

émulsion que l'on conserve à part.

On verse dans la chaudière une lessive filtrée, de 10 gros de soude d'Alicante, dissoute dans 4 livres d'eau bouillante; on y ajoute en même temps une livre trois quarts de cochenille mestèque, moulue grossièrement. On remue constamment avec un pinceau à manche, et on fait bouillir pendant ½ heure. On enlève la bassine du feu, et on y ajoute 15 gros d'alun de Rome, pulvérisé; on agite une seule fois avec le pinceau, et on laisse reposer 10 à 12 minutes, jusqu'à ce qu'on remarque que la couleur violette ait passé au rouge écarlate, assez épaisse, ce qu'on appelle faire revenir le carmin. On décante le liquide dans une chaudière, on ajoute l'émulsion passée, et on donne encore une ébullition. On verse alors le carmin sur une toile fine, tendue sur un carrelet. Le liquide rouge qui passe dans un vase de bois, est employé à la préparation des laques. Le reste de l'opération se termine comme la précédente. On réduit en poudre le carmin, on le passe à travers un tamis, et on le conserve dans des boîtes de ferblanc.

Carmin superfin de madame Cenette, à Amsterdam.

On fait bouillir dans une chaudière 6 seaux d'eau de rivière. Au moment où elle commence à bouillir, on y

EAR 45

ajoute 2 livres de cochenille mestéque, en poudre fine. Au bout de 2 heures d'ébullition, on y met 3 onces de nitre pur; et un moment après, 4 onces de sel d'oseille. Après avoir fait bouillir encore 10 minutes, on ôte la chaudière du feu, et on laisse reposer le tout 4 heures. On enlève l'eau de dessus le carmin à l'aide d'un siphon, et on partage cette eau dans plusieurs terrines. On les met pendant 3 semaines sur une planche, au bout de quelque temps il se forme une pellicule de moisissure. On l'enlève avec une baleine, à l'extrémité de laquelle on aura attaché une petite éponge. On fait ensuite découler l'eau par un siphon; le siphon peut être plongé jusqu'au fond de la terrine, car le carmin y est tellement attaché, qu'il y paroît adhérent. Le carmin desséché à l'ombre, répand beaucoup de feu; il est si vif, qu'il fatigue la vue.

Carmin Chinois.

On fait bouillir dans un seau d'eau de rivière 20 onces de cochenille, en poudre fine; on y ajoute 60 grains d'alun de Rome. Après 7 minutes d'ébullition, on ôte la chaudière du feu, et on fait passer la liqueur dans un autre vase, à l'aide d'un siphon. On peut aussi la passer à travers une toile fine. On conserve cette liqueur.

On prépare une dissolution d'étain; à cet effet, on dissout dans une livre d'eau forte 1 ½ once de sel marin; on ajoute à cette dissolution froide peu à peu 4 onces d'étain de Malaca en limaille. Il ne faut pas ajouter une nouvelle quantité d'étain que lorsque la première est dissoute. On verse de cette dissolution goutte à goutte dans la liqueur de cochenille que l'on a fait réchauffer; le carmin se précipite. Lorsque le carmin est déposé, on décante et on le fait sécher à l'ombre dans des vases de faience ou de porcelaine

Procédé qu'on suit en Allemagne pour faire le Carmin.

On fait bouillir 6 pintes d'eau de rivière dans une bassine de cuivre; on y projette 2 onces de cochenille en poudre et on agite. Après 6 minutes d'ébullition, on y jette 60 grains d'alun en poudre, et on fait bouillir encore 46 CAR

3 minutes. On ôte la bassine du feu, on enlève la liqueur par un siphon, et on filtre à travers un tamis de soie; on partage la liqueur dans plusieurs terrines de faïence ou de porcelaine, et on laisse reposer encore 3 jours; alors on décante, et on fait sécher le dépôt à l'ombre. Au bout de trois autres jours, on décante la liqueur des autres carmins, il s'y formera encore un carmin d'une qualité inférieure.

Procédé d'Alyon.

On fait bouillir dans une bassine de cuivre 2 ½ seaux d'eau de rivière; on y verse peu à peu 1 livre de cochenille moulue; on remue la liqueur avec un pinceau. Au bout d'une demi-heure d'ébullition, on ajoute une légère lessive alcaline préparée avec 5 gros de soude et une pinte d'eau. On la verse dans la décoction de cochenille, et, après une demi-heure d'ébullition, on ôte la bassine du feu et on la pose inclinée sur une planche. On y verse alors 6 gros d'alun, on remue et on laisse reposer ensuite 25 minutes. On décante la liqueur qui est d'un bel écarlate, dans une autre bassine; on ajoute 2 blancs d'œufs qu'on a battus préalablement avec 1 livre d'eau; on remue le tout avec un pinceau. On remet la bassine sur le feu, et on fait bouillir; le blanc d'œuf se coagule et se précipite avec la substance colorante qui doit former le carmin. On retire la chaudière du feu, et on laisse reposer 25 à 30 minutes pour que le carmin se dépose entièrement. On décante la liqueur, et on met le dépôt sur une toile fine pour faire égoutter le carmin; on enlève ensuite le carmin avec une cuiller d'argent ou d'ivoire, et on le fait sécher sur des assiettes que l'on couvre de papier blanc. Une livre de cochenille donne, par ce procédé, 1 ½ once de carmin.

Il est essentiel de se servir d'eau de rivière et non de

celle de puits.

Pour préparer la laque de carmin, on fait dissoudre, dans environ 10 pintes d'eau, 5 livres de carbonate de potasse; on décante la liqueur après l'avoir laissée déposer 20 minutes, et on la verse sur une dissolution de 5 livres de sulfate d'alumine, qu'on a fait fondre dans

environ un seau d'eau; on mêle ces deux liqueurs dans un baquet propre; lorsque l'effervescence est passée, on décante l'eau qui surnage le dépôt, et on en ajoute de la nouvelle qu'on change soir et matin, jusqu'à ce que l'alumine ait subi 8 lavages. Alors elle est propre à absorber la partie colorante de la cochenille; on la verse sur une toile pour la faire égoutter à consistance de houillie : dans cet état, on l'enlève de dessus la toile, et on la verse peu à peu dans le premier bain de cochenille qui contient le carmin. On agite bien le mélange avec une spatule de bois, et on laisse rasseoir la liqueur; on décante l'eau qui surnage, on en ajoute de nouvelle, et on verse le tout sur une toile pour laisser égoutter la laque. Quand elle a acquis une consistance molle, on la met en trochisques sur des planches de bois, et on la fait sécher pour l'usage. Il faut, pour que l'alumine absorbe bien la couleur, que le bois de cochenille soit échaussé à pouvoir y supporter le doigt. On peut avoir une laque plus ou moins belle, en versant plus ou moins d'alumine dans le bain de cochenille.

On peut aussi préparer cette laque de la manière suivante. Prenez 5 livres de potasse que vous ferez dissoudre dans 8 ou 10 pintes d'eau, laissez déposer la liqueur et tirez à clair; versez - là par inclinaison dans un tonneau défoncé d'un côté, ou un baquet propre suffisamment grand, où vous aurez mis le bain de cochenille, chausté au point qu'on vient de le dire; faites dissoudre dans un vaisseau 5 livres de sulfate d'alumine dans 10 ou 12 pintes d'eau; décantez la liqueur lorsqu'elle aura suffisamment déposé pour être claire, et versez - la peu à peu sur le bain de cochenille; agitez le mélange et laissez-le déposer; décantez ensuite l'eau qui le surnage, et ajoutez-en de nouvelle, ce que vous répéterez 5 à 6 sois; versez alors sur la toile et procédez comme ci-dessus.

Le marc de la cochenille ne doit pas être rejeté: on le place de nouveau dans la chaudière, avec la même quantité d'eau; lorsque la liqueur commence à bouillir, on y verse 1 once d'ammoniaque liquide; on laisse bouillir environ une demi-heure, et on retire la chaudière du feu; on la laisse déposer, et on décante la liqueur dans un ba-

quet; on ajoute la même quantité d'eau sur le marc, qu'on fait bouillir l'espace d'une heure, sans y rien ajouter; on retire le vaisseau du feu, et on décante ce second bain sur le premier; on laisse un peu refroidir les liqueurs à pouvoir y supporter le doigt, ou l'on y verse ensuite l'alumine préparée comme il a été dit pour avoir de la laque.

La livre de cochenille fournit, par ce procédé, 1 \frac{1}{2} once

de carmin vierge, et 2 livres de belle laque séche.

Le nom de carmin provient du mot kermes, substance dont on retiroit autrefois une couleur analogue, mais inférieure. Ce nom ne doit donc pas être donné à d'autres couleurs. Lorsqu'on donne un procédé pour du carmin bleu, cela equivant au procédé pour faire le rouge rosé d'un vert de prés.

CASTOREUM. Castoreum. Bibergeil.

On obtient cette substance du castor (castor fiber Liu.), animal qui vit aux bords des rivages déserts, des fleuves et des lacs de l'Europe septentrionale, de l'Asie et de l'Amérique. Le castoreum est contenu dans deux poches particulières, situées, chez les deux sexes, entre les organes générateurs et la vessie arinaire entre deux poches de graisse. Ces dernières sont remplies d'une substance molle, grasse, qui a en quelque sorte l'odeur du castoreum. Les réservoirs qui contiennent le castoreum sont liés ensemble, posés l'un à côté de l'autre en parallèle; ils sont oblongs en haut et plus larges du bas. Après avoir tué l'animal, on les coupe et on les fait sécher.

Le meilleur castoreum vient de la Russie, de la Pologne et de la Prusse. Le castoreum soi-disant anglais, qui vient du Canada par l'Angleterre, est le plus mauvais; les poches sont plus minces et plus petites. En général, on devroit donner la préférence au castoreum renfermé dans les poches les plus grosses qui proviennent d'un animal déjà fait, et qui est plus efficace que celui des

ieunes animaux.

Comme cette substance est très-chère, on la falsifie très-souvent. Une grande partie du castoreum auglais paroît être un produit de l'art, composé de plusieurs gom-

mes-résines mélées d'un peu de vrai castoreum. On entremêle ce composé de petites membranes pour lui donner le caractère du vrai castoreum, et on l'introduit dans des bourses de boucs.

Il y a au reste des caractères extérieurs et chimiques pour se convaincre de la bonté de cette substance. D'abord le castoreum artificiel n'a pas les peaux graisseuses, l'odeur n'est pas si pénétrante, et leurs sacs sont plus la grace.

larges.

Les vrais sont fermés en haut par un ligament entouré de graisse de l'animal, deux sacs sont ordinairement liés ensemble par ce même ligament. En ouvrant les sacs, on remarque, à l'aide d'une loupe, des fils blancs et rougeatres qui se croisent, et, par l'analyse chimique, on trouve que le castoreum artificiel ne se comporte pas comme une substance animale.

Lorsqu'on prend du castoreum frais dans l'animal, il a la consistance du miel. Il répand une odeur forte qui diminue par la dessication. Sa saveur est âcre, amère et nauséabonde. Lorsqu'on le distille avec de l'eau, celle-ci acquiert l'odeur du castoreum et une saveur aromatique, mais il ne s'en sépare pas de l'huile. Le résidu, dans la cornue, a toujours l'odeur et la saveur forte du castoreum.

Bouillon-Lagrange, qui fit digérer 2 onces de castoreum pendant 12 heures, avec de l'eau, remarqua qu'il se ramollissoit parfaitement, et que l'eau prenoit une cou-

leur d'un jaune pale.

L'infusion verdissoit les couleurs bleues végétales, et contenoit, d'après cela, un alcali. Etant desséché, le résidu se dissout dans l'alcool, fait effervescence avec les acides et attire l'humidité de l'air.

Du castoreum qui a été macéré dans l'eau chauffée à 40 degrés pendant 24 heures, se divise en petites particules; l'eau devient blanchâtre, elle se recouvre d'une pellicule brunâtre, huileuse, soluble dans l'alcool.

Lorsqu'on mêle 4 onces de cette liqueur aqueuse, avec une solution concentrée de carbonate de potasse, elle so sépare en 3 parties, dont l'une est rouge, l'autre claire comme de l'eau, et la troisième blanche. Chacune de ces liqueurs a été examinée.

4

La partie rouge donna une substance d'un gris foncé, en partie attirable à l'aimant et soluble dans l'acide muriatique. Rougie dans un creuset, il resta un mélange de 12 grains de fer et de 6 grains de terre.

La partie limpide comme de l'eau contenoit du carbo-

nate de potasse.

Du liquide blauchâtre, on obtint une terre alcaline qui a

paru être de la chaux.

Une autre quantité de castoreum, qui a été digérée pendant 4 jours avec de l'eau, donna un liquide d'une couleur plus foncée; par l'évaporation, il resta un extrait qui avoit la couleur de l'ecaille de tortue.

L'ether dissout du castoreum une substance plus résineuse. L'eau en precipite une substance analogue à celle que les acides précipitent de la bile. (Journ. de Phys., t. 46.)

D'après les expériences de Thiemann, l'eau dissont du castoreum 10 pour 100 d'une substance analogue à la gélatine; l'alcool au contraire en dissout 25 pour 100. Le liquide alcoolique évaporé laisse un résidu d'un rouge brunâtre; il a la propriété d'une gomme-resine. Le reste est de la fibre animale. (Voyez Thiemann dans l'Annuaire pharmaceutique de Berlin, 1798.)

Lorsqu'on verse de l'eau dans la teinture alcoolique du castoreum, il se précipite une substance blanche onctueuse. La solution alcoolique verdit les couleurs bleues

végétales.

Selon Fourcroy, le castoreum est composé d'une substance colorée, resineuse, combinée d'un mucilage gélatineux qui est soluble dans l'alcool et dans l'ether, d'une matière extractive soluble dans l'eau, et d'une masse solide qui, par l'evaporation de la liqueur aqueuse, se cristallise, dont on n'a pas encore examiné les propriétes. (Fourcroy, Syst., t. 10, p. 292.)

. Haas et Hildebrandt ont fait l'analyse du castoreum;

voici leurs résultats.

L'eau bonillante dissout l'extractif; lorsqu'il est desséché, il a l'odeur et la saveur du castoreum. L'alcool dissout la résine, qui conserve aussi à un degre moindre l'odeur et la saveur du castoreum. Ce qui reste après le traitement de ces deux menstrues, a toutes les propriétés de l'albamine. L'infusion alcoolique précipite les sels ferrugineux en noir; de-là on pourroit conclure la présence de l'acide gallique ou du tannin. Une demi-once de castoreum a donné 70 grains d'extractif, 45 grains de résine; il resta a gros d'albumine environ.

A la distillation sèche, 480 grains de castoreum ont donné 195 grains de carbonate d'ammoniaque liquide, 120 grains d'huile empyreumatique, 52 grains de gaz hydrogène carboné et de gaz acide carbonique, 113 grains de charbon qui laissoit 55 grains de cendre, d'où on a retiré 33 grains de chaux, 20 grains de magnésie et 2 grains de soude. (Voyez Haas, Analysis castorei chemica. Erlang, 1795; traduit dans le Journal de Pharmacie de Trommsdorff, t. 4, p. 192.) (1).

CAUSTICITÉ. Vis caustica. Aetsbarkeit.

On entend par causticité la propriété que possédent certains corps d'attaquer et de détruire les substances animales avec lesquelles on les met en contact. Dans le corps vivant cette action est accompagnée d'une douleur plus ou moins forte et brûlante. Plusieurs substances, les alcalis et différentes terres, comme la chaux, la barite et la strontiane à l'état pur, le nitrate d'argent, le nitrate de mercure, le muriate d'autimoine, les acides concentrés produisent oes effets.

L'effet caustique de ces substances paroît provenir de ce qu'elles se combinent avec l'une ou l'autre des parties constituantes du corps animal. Plusieurs ont une grande tendance à attirer l'humidité; et dans ce cas, il paroît que le calorique dégagé dans cette circonstance agit plus particulièrement.

On range, il est vrai, plusieurs substances végétales, et animales parmi les corps caustiques, comme la moutarde, les cantharides, etc.; elles en différent cependant essentiellement; les premiers exercent leur action chi-

4.

⁽¹⁾ M. Laugier a sait une nouvelle analyse du castoreum; cette substance, suivant ce chimiste, est un mélange d'une résine d'une sorte de corps adipocireux, d'une huile volatile, d'une matière extractive colorante, d'une substance gélatiquese et d'acide bensoique. (Note des Traducteurs.)

mique sur les corps des animaux vivants ou morts; les derniers, au contraire, trouvent des bornes dans leur

action par le ralentissement de la force vitale.

Aussitôt que la vie abandonne les corps, leur action cesse; il y a des circonstances physiques qui peuvent même dans le corps vivant suspendre leur action ou du moins l'affoiblir.

Dans l'état actuel de nos connoissances, l'hypothèse de Meyer sur la cause de la causticité ne mérite pas d'être cue, l'hypothèse de Winterl, a la vérite, n'est pas plus satisfaisante.

CÉMENTATION. Caementatio. Caementiren.

On donne ce nom à une opération à l'aide de laquelle on fait agir sur un métal des substances susceptibles d'être converties en vapeurs; environné de ces substances, on l'expose au feu dans un appareil convenable. Le but de cette c ération varie: tantôt on a l'intention d'opérer une combinaison, tantôt une séparation, quelquefois l'une et l'autre. Le mélauge avec lequel on entoure le corps à cementer est appelé le cément. On s'en sert ordinairement pour purifier de l'argent ou de l'or cuivreux, pour convertir le fer en acier et le cuivre en laiton.

Pour séparer l'or du cuivre et de l'argent, on se sert d'un melange de 4 parties de briques en poudre, d'une partie d'oxide rouge de fer provenant de la calcination du sulfate, et d'une partie de sel marin. On stratifie avec ce melange, dans un vaisseau de terre ou de fer muni d'un bon couvercle, de l'or battu en lames minces, et on fait chauffer à un feu gradué pendant 16 à 18 heures.

Le colcothar employé retient encore une partie d'acide sulfurique, cet acide degage du muriate de soude, l'acide muriatique qui se combine avec l'argent ou avec le cuivre, tandis que l'or reste intact. Lorsque la pierre de touche indique que l'or n'a pas la finesse convenable, on repete l'operation jusqu'à ce que l'or ait acquis le degré de pureté qu'on désire.

Pour convertir le fer en acier, on le fait rougir avec des substances charbonneuses. Chaque fabrique a un cément particulier; la forme des fourneaux est aussi différente, etc. Dans les unes on emploie seulement du char**CEN** 53.

bon, dans d'autres on prend de la suie, des résines, des copeaux de bois; ou humecte le fer d'huile, etc.

On prépare rarement aujourd'hui le laiton par la cémentation du cuivre, mais on le combine par la fusion avec

les mines de zinc.

CENDRE. Cinis. Asche.

On appelle ainsi la matière qui reste après la combustion des principes végétaux à l'air libre. Elle a toutes les propriétés du corps brûlé qui ne se laisse pas volatiliser.

Les parties principales de la cendre sont les alcalis fixes. La potasse existe dans toutes les plantes qui croissent à une distance éloignée de la mer; la soude, au contraire, se trouve dans la cendre de toutes les plantes qui croissent dans le voisinage de la mer. Parmi les terres, c'est la chaux qu'on rencontre le plus fréquemment dans les cendres.

La silice se trouve aussi dans plusieurs plantes, particulièrement dans les graminées et dans plusieurs espèces

d'equisetum.

D'après Davy, la silice fait partie de l'épiderme de plusieurs plantes, dans quelques-unes presque tout l'épiderme consiste en silice. Selon Davy 100 parties de l'épiderme de bambou contiennent 71,4 de silice, et celle du jonc commun 48,1.

Les concrétions qu'on trouve quelquesois dans le bambou (appelées tabaschers), sont semblables à celles que Humboldt a rencontrées dans plusieurs graminées gigantesques de l'Amérique méridionale; elles sont composées de silice combinée avec un peu de potasse.

La magnésie se trouve aussi dans la cendre des plantes. Elle est en quantité considérable dans la cendre de plu-

sieurs plantes maritimes.

La salsola soda contient une plus grande quantité de magnésie; la cendre qui provient de 100 parties de cette plante, renferme 17,429 de cette terre.

L'alumine se trouve rarement dans la cendre des plantes. Bergmann trouva ces quatre terres dans toute espèce de blé.

Parmi les métaux, on n'a trouvé jusqu'ici que le fer et

BA CEN

le manganèse dans la cendre. Le fer y est le plus fréquemment. Vauquelin le trouva en quantité considérable dans la cendre du salsola soda.

Le manganèse a été découvert par Schéele dans les plantes. Proust le trouva dans la cendre de la vigne, du bois de chêne et du bois de figuier.

Kunkel et Sage disent avoir trouvé de l'or dans les cendres; mais cette assertion n'est pas fondée; on présume qu'elle est basée sur une erreur. Ces chimistes ont obtenu l'or qui étoit combiné avec le plomb dont ils s'étoient servis.

Les acides qu'en rencontre quelquesois dans la cendre sont les acides sulfurique, muriatique et phosphorique,

combinés avec une des bases salifiables.

En général, on obtient trois fois autant de cendre des arbrisseaux, et cinq fois autant des herbes que des arbres. Les branches donnent plus de cendre qu'un poids semblable de bois du tronc; les feuilles donnent plus de cendre que les branches. Des plantes arrivées à la maturité donnent plus de cendre que dans une autre période de croissance. Des plantes fraîches en fournissent plus que des plantes sèches.

Le tableau suivant donne la quantité de cendre et de

potasse retirée de 100 parties de plus ieurs plantes.

•			•				•	
•							Cendre.	Potasse.
Saule.	•	÷	•	•	•	•	2,8	0,285
Orme.	•	•	•	•	•	•	2,36727	0,39
Chêne	•	•	•	ė ,	•	•	35185, 1	0,15343
reupmer	•.	•	•	•	•	•	1,23476	0,07481
Hêtre.	•	•	•	•	•	• .	0,58432	0,14572
Sapin .								0,0
Vigne.	•	•	•	é	•	•	3,379	v,55
Ortic or	dit	air	e	•	•	•	10,67186	2,5033
Chardon							4,04265	0,53734
Fougère	•	•	ė	•	•	١.	5,00781	0,6259
Chardon	fri	sé	•	•	ė.	•	10,5	1,96 6 03
Grande o	en	aur	·ée	•	•	•	3,85395	0,72234
							4,33593	
Tige du	blé	de	T	urq	juie	.	8,86	1,75
Absinthe	:	•	١.	•	•	Ļ	9,744	7,3
Fumeler	rė	•	•	•	•	•	21,9	7,9
Trifoliun	n pi	rate	ense		•	•	0,0	0,078
Yesce.	•	•	•	•	•	•		2,75
Féves av	ec	lige	es	ė	•	•	0,0	2,0
		J					•	•

Cent parties de salsola soda donnent 19,921 de cendre,

qui contiennent 1,992 de soude.

En général, on ne peut rien déterminer sur les plantes, parce que la cendre de chaque plante offre des variations. La cendre des différentes parties de la même plante contient divers principes, comme Vauquelin l'a remarqué.

La cendre de substances animales contient ordinairement un peu d'acide prussique combiné avec la chaux et des phosphates alcalins et terreux. La cendre des os est composée de phosphate, de carbonate et d'un peu de prussiate de chaux; on y trouve aussi du phosphate de

magnésie.

La cendre de végétaux est employée dans beaucoup dé circonstances, soit dans les arts, soit dans l'économie domestique. On emploie sa lessive au blanchiment; on en retire la potasse et la soude pour la fabrication du savon. Higgins mêla la cendre totalement épuisée d'alcali par l'eau avec le mortier; il trouva qu'il étoit plus spongieux, qu'il se desséchoit plus facilement, qu'il s'adoucissoit, et qu'il ne se fendoit pas si aisément. On se sert aussi de la cendre lessivée comme engrais, pour la préparation des coupelles et pour la fabrication des fourneaux à exploiter les mines.

CENDRE BLEUE. Voyez Biru de montagne.

CÉRÉRITE. Cererithes. Cererit.

Ce fossile se trouve dans la mine de Bastnaes, près de Riddarhytta en Westmauland. Cronstedt en a fait mention le premier sous le nom de schwerstein ou tungstein. Il dit: ferrum calciforme, terra quadam incognita intimé mixtum.

Schéele, qui examina le tungstène, a choisi celui de couleur perlée de Bispberg, dans lequel il découvrit la combinaison de l'acide schéelin avec la chaux. D'Elhuyar sit ensuite l'analyse du tungstate de chaux et de la mine du tungstène de Bastnaes; il prouva (ce qui avoit été déjà soupçonné par Bergmann) qu'il étoit composé de chaux, de ser et de silice.

Comme il existoit de l'incertitude sur la nature de ce

56 CÉR

fossile, Klaproth en fit une nouvelle analyse; il y découvrit une substance inconnue qu'il regarda comme un corps intermédiaire entre les terres et métaux, et qu'il nomma terre ochroite en raison de sa couleur jaune brunâtre.

Hisinger et Berzelius, à Stockholm, ont fait, à la même époque, l'analyse de cette substance, sans avoir counoissance du travail de Klaproth; ils trouvèrent également une substance nouvelle qu'ils déclarèrent pour un oxide métallique; ce qui a été adopté par Klaproth, et ce qui fut confirmé par Vauquelin qui en opéra la réduction. Hisinger et Berzelius ont appelé la nouvelle substance métallique cerium; d'après cela, le fossile devroit être appelé cerit; mais comme on a voulu lui donner un nom d'après la nouvelle planète Cerès, et que les mots cerium et cerit pourroient être confondus avec le mot cera (cire), Klaproth a appelé le métal cererium et le fossile cérérite.

Le cérérite se trouve tantôt en masse, tantôt disséminé; sa couleur tient le milieu entre le rouge cramoisi, le brun de girofles et le brun rougeâtre. La cassure fraîche est foiblement grasse, brillante, à petites écailles; les fragments sont indéterminés, anguleux, à bords peu aigus; il est opaque; sa raclure est d'un blanc grisâtre, et sa poudre rougeâtre; il est demi-dur, fragile et très-pesant.

La pesanteur spécifique du cérérite est, selon Cronstedt, de 4,988; selon Klaproth, de 4,660, et selon Vauquelin de 4,530.

Ce fossile est composé, d'après Klaproth, de

Cererium oxidé	•	54,5, 34
Oxide de fer Eau	•	4 5
d'après Vauquelin , de		97,5

Cereriu							
Silice.	•	•	•	•	•	•	17
Oxide							
Chaux	•	•	•	•	•;	•	3 à 4
Eau .	•	•	•	•	•	•	12
					•	•	98,5

CER 57

CERERIUM. Cererium. Cererium.

Cette substance métallique a été découverte dans le cérérite par Klaproth et les chimistes suédois Hisinger et Berzelius. Vauquelin a confirmé la découverte de ces chi-

mistes, et il lui a reconnu d'autres propriétés.

Klaproth qui avoit d'abord rangé la nouvelle substance parmi les terres qui font le passage aux oxides métalliques, comme l'yttria, l'avoit appelée, à cause de la couleur brune claire qu'elle acquiert par la chaleur, ochroïte, du mot grec ochros (jaune brunâtre). Hisinger et Berzelius, qui la déclarèrent pour un oxide métallique, lui donnèrent le nom de cerium, nomination qui a été convertie par Klaproth en cererium.

Pour extraire le cererium du cérérite, on fait rougir le fossile pulvérisé avec le double de son poids de carbonate de potasse. On obtient une masse nou fondue, friable, d'un gris rougeatre. On lessive la masse par l'eau bouillante; la liqueur alcaline reste claire en la neutralisant par l'acide nitrique, ce qui prouve que le fossile ne con-

tient pas d'acide tungstique.

On traita une autre partie du fossile par l'acide nitrique bouillant, auquel on ajouta un peu d'acide muriatique; la dissolution du fossile eut lieu, et la silice resta: celle-ci fut séparée par le filtre. On versa de l'animoniaque dans la liqueur jusqu'à ce que l'acide ne dominât plus; alors on précipita le fer par le succinate d'ammoniaque. Le liquide restant donna, par le carbonate d'ammoniaque, la nouvelle substance sous forme de précipité blanc, prenant par la chaleur une teinte d'un brun de cannelle.

Les propriétés de cette substance sont :

Lorsqu'on verse dans sa dissolution dans l'acide nitrique de l'ammoniaque, l'oxide de cererium se sépare en
précipité mucilagineux d'un gris rougeâtre, qui, étant
desséché, présente une masse dure d'un brun rougeâtre
translucide; rougie fortement, on obtient une poudre
d'un brun de cannelle. Ces différences de couleur proviennent, selon Hisinger et Berzelius, de la plus ou moins
grande quantité d'oxigène. L'oxide blanc est au minimum,
et celui d'un brun de cannelle au maximum. Les sels qu'on
obtient avec ces deux oxides diffèrent aussi entr'eux.

Lorsqu'on emploie pour la précipitation des carbonates alcalins, l'oxide prend de l'acide carbonique, et forme un précipité blanc léger. Ceut grains de carbonate de cererium desséché ont perdu, par l'acide nitrique, selon Klaproth, 25 grains. Par le seu, 100 grains ont perdu 35 grains. D'après cela, Klaproth détermine le carbonate de cererium composé de

	Oxide de <i>cererium</i> Acide carbonique						•	•	23	
	Eau.	•	•	•	•	•	•	•	12	
						_			100	

On versa dans la liqueur bouillante du carbonate alcalin; le précipité parut contenir moins d'acide carbonique. Ce carbonate chaussé au rouge laissa toujours une poudre brune.

Si l'on calcine l'oxide de cererium au contact de l'air, il reste, selon Vauquelin, 57 pour 100 d'oxide rouge. Cet oxide chauffé à un feu violent se dissout avec difficulté dans l'acide nitriqué. Dans des vaisseaux clos, le carbonate de cererium supporte une chaleur rouge foible sans être décomposé.

3º L'oxide de cererium, traité au chalumeau sur un charbon, rougit et répand une lumière sans entrer en fusion. Les phosphates fondants en dissolvent une petite partie; le verre qui en résulte paroît, tant qu'il est chaud, d'un jaune de vin, et après le refroidissement d'un jaune clair. Dans l'emploi du borax, on a observé les mêmes phénomènes.

On a essayé cet oxide sur la porcelaine; les endroits que l'on avoit peints sortoient du feu d'une couleur d'un brun clair.

Les alcalis caustiques et l'ammoniaque, ainsi que les carbonates alcalins, ne dissolvent pas l'oxide de cererium, selon les expériences de Klaproth.

Hisinger et Berzelius prétendent que les carbonates alcalins dissolvent une petite quantité d'oxide; la dissolution est jaune; elle est précipitée par les acides. Par la fusion, à une chaleur rouge, la dissolution a lieu, tandis que, par la fusion à l'air, l'oxide arrive au maximum, et ne peut pas rester dans la dissolution.

Les acides dissolvent facilement l'oxide de cererium au minimum. La saveur des dissolutions neutres est douceâtre, acerbe. La liqueur étendue est sans couleur; lorsqu'elle est concentrée, elle est d'un rouge améthyste. L'oxide au maximum se dissout lentement dans les acides.

La forme des cristaux de sulfate de cererium paroît être, d'après Klaproth, une variété de l'octaedre; ils sont de couleur améthyste pâle, peu solubles dans l'eau; ils exi-

gent encore une addition d'acide sulfurique.

Selon Hisinger et Berzelius, il existe plusieurs sulfates de cererium; celui au maximum est d'un rouge améthyste. Lorsque l'acide est concentré, l'excès ne contient presque rien en dissolution. L'acide étendu de la moitié de son poids d'eau forme avec le cererium un liquide jaune huileux qui ne s'attache pas aux parois du vase, mais qui passe dessus sans les mouiller.

L'acide étendu de 6 à 7 parties d'eau dissout le cererium; la liqueur est d'un jaune citron; par l'évaporation, on obtient de petits prismes d'un jaune doré: c'est le sulfate

acide de cererium au maximum.

Si l'on expose ces cristaux à l'air, ils se convertissent en une poudre jaune. Redissous dans l'eau, ils se décomposent; il s'en sépare une poudre blanche, et la dissolution est sans couleur.

La poudre blanche est du sulfate de cererium au minimum. Si l'on fait évaporer la dissolution, on obtient des cristaux qui constituent un sulfate acide de cererium au minimum. Ces cristaux sont rarement cubiques, plus souvent ce sont des prismes aglutinés en faisceaux rayonnés. Leur dissolution a une saveur sucrée astringente.

Lorsqu'on fait bouillir le sulfate acide au maximum avec l'acide mutiatique, une partie se désoxide, et il se

sorme du gaz muriatique oxigéné.

On peut de même, en faisant rougir ce sel, lui enlever une partie de son oxigène et le décolorer. L'excès d'acide se volatilise aussi à une forte chaleur, et il reste du sulfate neutre. Chauffé long-temps, il reprend l'oxigène, devient rouge, et repasse à l'état de sulfate au maximum.

Les alcalis décomposent imparfaitement le sulfate de cererium par la voie humide; l'ammoniaque forme un précipité qui est'composé de sulfate et d'oxide.

Le sulfate de cercrium est entièrement décomposé lorsqu'on le fait rougir avec 3 fois son poids de carbonate de potasse ou de soude.

Le sulfate de cererium a une couleur brune. Lorsqu'ou le fait digérer avec l'ammoniaque caustique, il cède une partie de son acide, et acquiert par-là une couleur plus rougeâtre, qui pâlit par la dessication. Chauffe avec l'acide muriatique ou nitrique, il se dissout en petite quantité; la dissolution a une couleur jaune.

Lorsqu'on verse dans une dissolution de sulfate de cererium de la potasse, il se precipite avant la saturation un
composé triple d'acide sulfurique de potasse et de cererium. Une trop grande quantité de potasse le décompose
en partie. Ce sel triple, au maximum, est d'un jaune citron, celui au minimum est blanc. Les sels à base alcaline
forment ce composé triple. Ce sel se fond à une haute
temperature; chauffe avec du charbon, on obtient du sulfure de potasse et du sulfate de cererium. Ce composé ne
contient pas la troisième partie de cererium.

L'acide nitrique donne, selon Klaproth, avec le carbonate de cererium, une dissolution incolore, et, avec le carbonate rougi, une dissolution d'un jaune rougeatre. Le nitrate de cererium cristallise difficilement, selon Klaproth, les cristaux s'humectent promptement à l'air.

Selon Hisinger et Berzelius, l'acide nitrique dissout difficilement l'oxide de cererium au maximum, mais trèsaisement le carbonate. La dissolution au maximum est d'un jaune verdâtre. Evaporée à consistance de miel, on obtient des cristaux en lames qui attirent l'humidité. Ce sel a une saveur sucrée. Etant desséché, il est d'un blanc jaunâtre; il est soluble dans l'alcool.

Si l'on ajoute du fer à la dissolution concentrée de ce sel, elle acquiert une couleur d'un rouge de sang qui passe au jaunatre par la dessication. En dissolvant la masse dans l'eau, la dissolution reprend sa couleur primitive. On peut obtenir le nutrate incolore au minimum en dissolCER 61

vant le sel jaune dans l'alcool; et en enflammant la solu-

tion, le sel blanc reste après la combustion.

Vauquelin trouva le cererium très-oxidé, très-peu soluble dans l'acide nitrique à froid; mais à chaud, la solution s'opère facilement. La couleur de la dissolution est jaunâtre. En ajoutant un excès d'acide par l'évaporation, on obtient des cristaux blancs déliquescents; la dissolution neutre ne cristallise pas; il reste, après avoir été évaporée, un sel jaunâtre, dont l'alcool dissout la moitié de son poids. Le nitrate se fond à la chaleur, se boursouffle et se décompose; il reste un oxide de cererium d'un rouge de brique. L'oxide de cererium au minimum se dissout plus facilement dans l'acide nitrique. Ce sel, dont la saveur est piquante et sucrée, ne cristallise pas plus aisément que les précédents.

L'acide muriatique dissout l'oxide de cererium au maximum lentement; en chauffant, il se dégage avec effervescence une quantité considérable de gaz muriatique oxigéné; la couleur de la dissolution est un peu jaunâtre, mais elle devient incolore, selon Vauquelin, après l'ébultion. Sa saveur est douce et astringente. On obtient difficilement des cristaux; la masse saline desséchée est d'un jaune blanchâtre, et attire l'humidité de l'air. Hisinger et Berzelius ont obtenu une seule fois ce sel cristallisé en prismes blancs brillants, à faces terminales tronquées. Il est soluble dans l'alcool; la solution concentrée brûle d'une flamme jaune étincelante; le résidu blanc est du

muriate de cererium au maximum.

Selon Vauquelin, ce sel est soluble dans son poids d'eau; la dissolution est un peu rosée, semblable au sulfate de manganèse; il se dissout dans 3 à 4 parties d'alcool; la flamme de l'alcool n'est pas colorée; par l'agitation, on

yremarque des points rayes pourpres.

Si l'on chausse ce sel dans des vaisseaux clos, il passe d'abord l'eau de cristallisation, et ensuite du gaz muriatique oxigéné. En arrêtant l'opération avant que tout l'acide muriatique ne soit dégagé, il reste un muriate au minimum. Quand ce sel contient un peu de muriate de ser, celui-ci se sublime; ce moyen peut être employé pour le purisier du ser.

Lorsque le muriate de cererium est parsaitement décomposé, le résidu est blanc; il se dissout dans les acides. Cette dissolution incolore est précipitée en blanc par les prussiates, selon Vauquelin. La teinture de noix de galle n'y forme pas de précipité, mais elle donne à la liqueur une couleur soncée. Vauquelin observe encore que les sulfates, nitrates et muriates sont toujours avec excès d'acide, malgré la quantité de métal qu'on y ajoute.

L'acide muriatique oxigène n'agit pas sur l'oxide de

cererium, tandis que l'oxidule en est dissous.

Une dissolution concentrée de sulfate de soude décompose le muriate de cererium; il se précipite un sulfate blanc de cererium peu soluble dans l'eau. Lorsqu'on fait bouillir ce précipité avec le double de son poids de carbonate de soude dans l'eau, il se forme du carbonate de cererium; par ce moyen, on obtient l'oxide parfaitement pur et exempt de fer.

L'acide sulfureux dissont l'oxide de cererium, et forme des cristaux en aiguilles de couleur améthyste pâle.

L'acide arsenique qu'on fait digérer avec l'oxide de cer rerium, forme un sel insoluble; un excès d'acide le redissout, et forme un arséniate acide de cererium. Ce sel ne cristallise pas, mais on obtient une masse gélatineuse sans couleur.

Une dissolution concentrée d'acide benzoïque dissout l'oxide de cererium. Par le refroidissement, il se dépose d'abord l'excès d'acide benzoïque, et ensuite le benzoate de cererium sous la forme d'une poudre blanche.

L'acide henzoïque ne forme pas de précipité dans les dissolutions neutres de oererium, mais une grande quantité de henzoate d'ammoniaque précipite un benzoate de cererium. Ce sel est blanc et non entièrement soluble dans l'eau.

L'acide succinique dissout l'oxide de cererium. Ce sel est assez soluble dans les acides, et brûle d'une flamme bleue. Comme le succinate d'ammoniaque ne décompose pas l'acétate de cererium, ce moyen peut être employé pour se procurer du cererium exempt de fer.

Les prussiates alcalins précipitent les dissolutions neu-

CER 63

tres de cererium en blanc; un excès d'acide redissout le prussiate de cererium.

L'acide acétique dissout difficilement l'oxide de cere-

riam; le carbonate s'y dissout facilement.

L'acétate de oererium neutre est très-soluble dans l'eau, a une saveur douce, et cristallise en petits grains. Ce sel ne s'altère pas à l'air; il est insoluble dans l'alcool; il fond

au feu et se décompose.

Lorsqu'on met dans une dissolution neutre de muriate de cererium de l'acide gallique cristallisé, il se dépose une petite quantité de précipité blanc; les alcalis caustiques le rendent plus abondant, et le colorent en chocolat clair, Lorsqu'on y ajoute l'alcali à plusieurs reprises, le précipité devient plus foncé, d'un rouge brun, et donne enfin un liquide opaque qui paroît d'un vert foncé contre la lumière.

L'acide oxalique précipite les dissolutions de cererium. Selon le degré de l'oxidation du métal, le précipité est blanc ou jaune. L'oxide digéré avec l'acide oxalique donne le même sel; un excès d'acide ne le dissout pas. L'ammoniaque caustique, au contraire, le dissout avec facilité; par l'évaporation il s'en sépare un peu d'oxide, et le sel cristallise en aiguilles.

Le molybdate d'ammoniaque précipite de la dissolution de cererium, un sel blanc sloconneux, soluble dans les

scides, qui est le molybdate de cererium.

Les dissolutions sont précipitées par l'acide phosphonique, et par les phosphates alcalins. Le précipité est blanc, et se redissout dans un grand excès d'acide muriatique et nitrique. Lorsqu'on fait digérer l'oxide de ceverium humide, avec l'acide phosphorique, on obtient le même sel.

L'oxidule de cererium se combine avec l'acide tartarique. Ce composé est soluble dans un excès d'acide. l'ar une grande quantité d'eau, il s'en précipite des flocons, qui sont du tartrate de cererium.

L'acide tartarique re précipite pas les dissolutions de cererium, mais les tartrates alcalins en opèrent la décomposition.

Cé sel est blanc, léger, insoluble dans l'eau. Chauffé fortement, il laisse une poudre d'une couleur chamois.

64 CER

Les acides minéraux dissolvent ce sel, et sans doute le décomposent. Il se dissout entièrement dans les alcalis caustiques.

Lorsqu'on fait digérer l'oxide de cererium dans l'acide citrique, il se forme un sel insoluble qui se dissout dans un excès d'acide. Ce citrate est jaune; il ne cristallise pas. L'alcool lui enlève un peu d'eau, mais ne le dissout

point.

Le sulfure hydrogéné d'ammoniaque brunit d'abord les dissolutions neutres de cererium, et y forme ensuite un précipité d'un vert fonce, qui est un sulfure de cererium. Ce précipité bien desséché, est presque noir. Il se décompose foiblement au feu, et brûle, lorsqu'on le projette dans un creuset chaud, avec une flamme jaunâtre phosphorique, très-sensible dans l'obscurité.

Les dissolutions du cererium non exemptes de fer, sont précipitées, selon Vauquelin, par les hydro-sulfures. Par ces réactifs on peut leur enlever le fer. L'oxide de cererium ne se combine pas avec l'hydrogène sulfuré; car le gaz hydrogène sulfuré se dégage au moment de la précipitation; et les sulfures alcalins hydrogènés n'agissent pas

autrement que les alcalis purs.

Klaproth, ni les chimistes suédois, n'ont pu réduire l'oxide de cererium.

Klaproth le renferma dans un creuset de charbon, qu'il exposa au feu d'un four de porcelaine. L'oxide ne fut pas altéré, il sortit du creuset une poudre legère brunâtre.

Hisinger et Berzelius en ont fait une pâte avec l'huile de lin; à un feu violent, l'oxide a paru s'approcher un peu plus de l'état métallique, mais il ne fut pas réduit.

Gahn chauffa un mélange d'oxide de cererium, d'oxide de plomb, de charbon, et d'huile de lin. Il remarqua une perte considérable en plomb; il resta une masse noire, fragile, charbonneuse, qui, frottée sur des corps durs, a pris un éclat métallique.

Vauquelin paroît avoir été plus heureux dans la réduction du cererium. Il introduisit dans un creuset de charbon un mélange de tartrate de cererium, de noir de sumée, et d'une petite quantité d'huile; il le plaça dans un creuset de Hesse, entouré de sable. Après 1 ½ heure de seu de forge, il ne trouva pas de métal dans l'intérieur du charbon du creuset, excepté un petit globule du diamètre de la tête d'une épingle. Les acides simples n'agirent pas sur ce globule; l'acide nitro-muriatique le dissout avec peine. La dissolution étoit rougeatre; elle contenoit du fer, ainsi que du cererium. 1º Elle avoit une saveur sucrée; 2º elle étoit précipitée en blanc par le tartrate de potasse et l'oxalate d'ammoniaque; 3° le globule étoit plus fragile, plus dur, et d'une cassure plus lamelleuse que le fer. Quoique cette expérience ne donne pas le résultat désiré, elle prouve cependant que le cererium peut être réduit, et qu'il se volatilise à une haute température. Dans une autre expérience, on fit chauffer un mélange de cererium, de noir de fumée, d'huile et de borax, dans une cornue de porcelaine, munie d'un tube de porcelaine, pour recueillir le cererium volatilisé. On n'obtint pas une trace de sublimé. Il y avoit dans la cornue quelques petits globules métalliques, attachés à un vernis noir, formé par le borax. Une partie se trouvoit à la voûte de l'appareil, où il s'étoit volatilisé probablement par la chaleur. Ces globules ont paru contenir plus de cererium, et moins de fer. Tels nombreux qu'ils fussent, ils ne faisoient pas du cererium employé, preuve que la plus grande partie du métal est passé à l'état de vapeurs qui ne se sont pas condensées. Voyez le nouveau Journal de Chimie, t. 2, p. 303; Annales de Chimie, t. 44, p. 269.

CÉRUMEN DES OREILLES. Cerumen. Ohrenschmalz. Le cérumen est une substance jaune, grasse, qui coule des oreilles, et se durcit à l'air. Sa couleur est plus ou moins orangée; sa saveur est très-amère. Chauffée sur un papier, elle se fond, et laisse une tache grasse. Elle a une odeur particulière, foiblement aromatique, qui augmente par la chaleur.

Projeté sur des charbons ardents, le cérumen exhale des vapeurs blanches, qui ont l'odeur de graisse brûlée. Il se fond alors, se gonfle, et répand une odeur ammoniacale empyreumatique. Le résidu est un charbon volu-

mineux.

Délayé dans l'eau, il forme une émulsion jaunatre, qui

passe facilement à la putréfaction; il se sépare des flocons blancs.

Le cérumen traité par l'alcool, à l'aide de la chaleur, et par l'éther, donne à ces liquides une couleur jaune. L'alcool chaud en dissout environ les \(\frac{1}{8} \). Le résidu insoluble, desséché, est transparent, fragile, peu coloré; par la combustion, il dégage plus de vapeurs ammoniacales que de vapeurs huileuses.

L'alcool évaporé laisse une substance amère, de la consistance de térébenthine, qui a toutes les proprietés d'une

huile grasse.

L'éther dissout le vérumen presqu'en entier. Si l'on fait évaporer la liqueur, il reste une substance qui a la consistance et l'odeur foible de la térébenthine. Elle est moins amère que celle obtenue par l'alcool.

La matière grasse retirée par l'alcool, ou par l'éther, se dissout dans les huiles grasses et volatiles. Les alcalis se combinent avec elle par la simple trituration, et ils for-

ment une espèce de savon sans consistance.

La substance du cérumen, insoluble dans l'alcool et l'éther, a beaucoup d'analogie avec l'albumine. Calcince dans un creuset de platine, il reste un charbon qui contient de la soude et du phosphate de chaux.

Outre l'huile et l'albumine, le cérumen contient encort une substance colorante qu'on n'a pas encore pu isoler-

Elle paroît être la cause de sa saveur amère.

Selon Vauquelin, à qui l'on doit les expériences cidessus, le *cérumen* contient une huile grasse, semblable à celle de la bile, un mucilage albumineux, et une matière colorante semblable à celle de la bile. Voyez Système des Connoiss, chim., t. 9, p. 370.

CÉRUSE. Cerussa alba. Bleiweiss.

On fabrique la céruse dans plusieurs pays. Le procédé ordinaire, qui varie cependant dans quelques fabriques, est le suivant. On prend des pots de terre, dans lesquels on met une croix de bois, ou bien on y tourne, en faisant les pots, une rondelle d'argile, dont la hauteur prend la quatrième partie de la hauteur du pot; on pose dessus des plaques de plomb tournées en spirale. Les plaques sont minces; elles ont 6 pieds de longueur, 6 pouces de lar-

geur et 1/10 de pouce d'épaisseur. On les roule de manière à laisser à peu près un quart de pouce de distance à chaque courbure. On remplit les pots de vinaigre de vin ou de bière, de manière qu'ils soient près de toucher le plomb. On ferme les pots avec une plaque de plomb, et on les enfouit dans une couche de tan ou dans le fumier de cheval. La chaleur qui se developpe du fumier fait évaporer l'acide; les vapeurs attaqueut le plomb et le convertissent au bout de trois semaines en une substance blanche qui est la oéruse.

Au bout de ce temps, on enlève les lames de plomb, on les humecte d'eau pour évîter qu'elles ne tombent en poussière, et on gratte la surface avec un couteau. Pour que cette séparation n'incommode pas les ouvriers, on opère dans une cheminée fermée par devant, alors la tête de l'homme reste dehors.

On laisse tomber la substance enlevée dans une cuve, on en fait une bouillie épaisse à l'aide de l'eau, ou bien on la fait moudre; encore humide, on la laisse quelques jours en repos pour que les morceaux de plomb séparés se convertissent également en céruse. On doit la léviger, la mettre en formes, et la faire dessécher dans une chambre.

La ceruse la plus pure est appelée blanc schisteux (schieferweiss). Lorsqu'elle n'est pas falsifiée, elle ne doit pas contenir de craie; elle doit être très-fine et obtenue par la lévigation.

On mêle les parties grossières de la céruse avec la craie, on fait moudre le mélange et on en forme de petits cônes, ce qui constitue la céruse ordinaire. Pour déterminer la quantité de craie, Richter a opéré comme il suit. On neutralise le blanc par l'acide muriatique; on lessive la matière par l'alcool, qui dissout le muriate de chaux sans toucher à celui de plomb; on dissout ensuite le muriate de plomb dans une quantité d'eau suffisante, on précipite par un carbonate alcalin, et on lave le carbonate de plomb. Celui-ci étant desséché, peut être regardé comme la quantité de céruse pure. Ou bien on dissout la céruse dans l'acide acétique ou nitrique, on précipite le plomb par l'acide muriatique, et la chaux par un carbonate al-

68 CER

calin (1). On falsifie fréquemment la céruse avec du spath pesant porphyrisé.

La céruse n'est nullement une combinaison de l'acide

acétique, mais de l'acide carbonique avec le plomb.

L'acide acétique se décompose dans ces circonstances, et l'acide carbonique formé s'unit à l'oxide de plomb. Ce fait a été reconnu par Bergmann et confirmé par Proust.

Scopoli, qui traita 2 gros de ceruse avec l'acide sulfurique étendu, obtint 18 pouces cubes de gaz acide carbonique qui contenoit une trace de gaz hydrogène. Il paroît cependant que l'acide acétique ne se décompose que peu à peu. Dans la ceruse nouvellement préparée, on en rencontre quelques traces qui se perdent par un laps de temps.

Au lieu de vinaigre, on peut aussi employer l'acide ligneux, l'eau sure des amidonniers, le lait aigre, etc. On peut aussi, au lieu de mettre les pots dans le fumier, les placer dans une chambre dont la température est de

34 à 45 degrés Fahr., 1 jusqu'à 7° centig.

Peut-être pourroit-on mettre aussi des lames minces de plomb dans une chambre close, et la remplir de vapeurs acides.

Dœbereiner, pharmacien à Gefrees, dans le pays de Bayreuth, indique le procédé suivant pour préparer la céruse. On dissout le plomb dans l'acide nitrique; on y ajoute de la craie qui en précipite une belle céruse. On fait évaporer le liquide surnageant jusqu'à siccité, on décompose ensuite le nitrate de chaux par le sulfate de fer calciné au rouge; l'acide nitrique obtenu sert à dissoudre d'autres parties de plomb.

La céruse est employée en peinture; dans l'art de guérir, on s'en sert extérieurement comme siccatif et astrin-

gent.

CERVEAU. Cerebrum. Gehirn.

Le cerveau est l'organe renfermé dans la cavité du crâne.

⁽¹⁾ Ce procédé ne peut pas être très-exact, car une partie du muriate de plomb reste toujours en dissolution avec le muriate de chaux. (Note des Traducteurs.)

 $\mathbf{CER} \qquad \qquad \mathbf{69}$

Il consiste en une masse molle, dans laquelle on distingue trois substances différentes.

La substance corticale. Elle est d'un gris jaune; elle enveloppe la plus grande partie du cerveau humain, de l'épaisseur d'une ligne à peu près; dans l'intérieur, elle se trouve alternativement avec la moelle qui est blanche. La substance intermédiaire est placée entre ces deux substances; elle forme une couche mince.

Dans l'analyse du cerveau, on n'a pas eu égard aux substances superposées; mais on a traité le cerveau dans son ensemble.

A l'abri du contact de l'air, le cerveau se conserve long-temps. Fourcroy en a rempli un vase qu'il plaça sous le récipient de la machine pneumatique. Il se dégagea un peu de gaz acide carbonique, et le cerveau se conserva pendant un an.

Au contact de l'air, le cerveau devient acide au bout de quelques jours, acquiert une couleur verte et dégage de l'ammoniaque.

La moelle du cerveau forme une émulsion épaisse en la triturant avec l'eau.

Elle coagule par la chaleur comme le lait.

Le liquide surnageant les flocons est troublé par l'eau de chaux et les sels calcaires. Par l'évaporation, elle se colore et laisse cristalliser du phosphate de soude. Le cerveau des mammifères et des oiseaux peut être également étendu d'eau, et laisse déposer des flocons par la chaleur.

L'émulsion est mousseuse et ressemble beaucoup à l'eau de savon; une partie de la moelle surnage comme de la crême.

Elle est coagulée par l'alcool et par les acides. La moelle desséchée donne une espèce d'émulsion; il s'en sépare bientôt des flocons; la liqueur surnageante contient quelques sels.

Lorsqu'on triture du cerveau avec de l'acide sulfurique étendu, une partie se dissout et le reste se sépare en masse coagulée. Le liquide acide incolore contient une substance animale; il noircit par l'évaporation, dégage de l'acide sulfureux, et laisse déposer des cristaux. Le cerveau contient du phosphate de chaux, du phosphate de

soude, du phosphate d'ammoniaque et une trace de sulfate de chaux.

La quantité de ces sels n'est pas encore 1 de la masse du cerveau.

L'acide nitrique étendu dissout une partie du cerveau, le reste se coagule. Lorsqu'on fait évaporer la dissolution, il se dégage du gaz azote. Il reste une substance volumineuse charbonnée, qui contient beaucoup d'acide oxalique.

Quand on fait dessecher le cerveau au bain-marie, il coagule d'abord, et il se forme à la surface un liquide aqueux transparent. Le poids diminue de $\frac{4}{5}$ à $\frac{7}{8}$; il se re-

trécit, devient jaune et se laisse rouler en boules.

Lorsqu'on fait rougir le cerveau dans un creuset, il se dégage de l'ammoniaque; il devient plus mou, se boursouffle, noircit, se fond, répand une fumée épaisse, s'enflamme et reste long-temps rouge après l'extinction; il se dégage alors du gaz acide sulfureux provenant d'une petite quantité de soufre. Dans cet état carbonisé, il fond en un liquide qu'on peut tirer en fils, il se fige ensuite en une masse noire cassante qui ne donne pas d'alcali par la lixiviation.

Si l'on distille du cerveau desseché, on obtient de l'eau chargée de plusieurs sels ammoniacaux, de l'huile, du carbonate d'ammoniaque, du gaz acide carbonique, du gaz hydrogène carboné et sulfuré. Le charbon qui reste contient du phosphate de chaux et du phosphate de soude.

L'alcool qu'on fait bouillir avec le résidu desséché en dissout §. Par le refroidissement, l'alcool dépose une substance d'un blanc jaunâtre en lames brillantes. Malaxée entre les doigts, elle se convertit en pâte. A la température de l'eau bouillante, elle devient molle; à une plus forte chaleur, elle noircit, exhale des vapeurs empyreumatiques ammoniacales et laisse pour résidu un charbon.

Les huiles d'olives et de téréhenthine ne dissolvent que très-imparfaitement le cerveau. La potasse le dissout et en dégage de l'ammoniaque.

On voit par tout ce qui précède que le cerveau contient une substance qui a quelque analogie avec l'albumine coagulée, mais qui cependant en diffère; c'est donc une substance particulière. Fourcroy, en grillant le cerveau, n'obtint pas une trace de graisse; il réfuta l'opinion de Burrhus qui l'avoit prise pour une huile. Fourcroy ne trouva pas non plus exacte l'opinion de Thouret qui prit le cerveau pour un composé savonneux, d'abord parce qu'il ne contient pas de corps gras, ensuite parce que l'alcali s'y trouve en très-petite quantité.

Voyez Leméry, Burrhus, Thouret, Journ. de Phys.,

t. 37; et Fourcroy, Ann. de Chim., t. 16.

CEYLANITE. Voyez Rubispinelle.

CHABASIE. Chabasie.

Ce fossile a été confondu autrefois avec la zéolithe cubique; mais Bosc d'Antic et Haüy, l'ont retiré de ce genre. On le trouve à Oberstein, aux îles de Féroër, en Islande, à Gustavsburg en Suède, etc.; il est ordinairement cristallisé. La forme primitive est un rhomboïde, qui diffère peu du cube; on le rencontre quelquefois sous cette forme; quelquefois six de ses bords sont arrondis, et les faces des troncatures se réunissent 3 à 3, à 2 angles opposés; tandis que les autres 6 angles sont tronqués. Quelquefois ce fossile cristallise en pyramides doubles à 6 faces, dont les bases sont réunies, et dont les 6 angles à la base, et les 3 bords aigus de la pyramide sont arrondis. Ce fossile est blanc, un peu transparent. Sa pesanteur spécifique est 2,7176. Il raie le verre. Au chalumeau, il fond en une masse blanche spongieuse.

CHALCEDOINE, CALCEDOINE. Silex Chalcedonius Wern et Linn. Chalcedon.

Ce fossile est très-abondant. On le trouve en Hongrie, en Transylvanie, en Bohême, etc., et plus particulièrement en Irlande, dans les îles de Féroër et de Nicoban. Ordinairement il a un aspect trouble, nuagé. Sa couleur est variée, mais le gris paroît être la principale, qui passe au brun, rouge, bleu, vert, et blanc de lait. Le chalcé-doine est ordinairement en masses stalactiformes, ou en masses rondes. Quelquefois il est cristallisé; mais il n'est

pas encore décidé si ce sont de vrais cristaux ou bien des pseudo-cristaux. La surface du chalcédoine est rude, la cassure unie ou conchoïde; à l'extérieur elle est ordinairement mate; l'intérieur est mat, et peu brillant, surtout le rouge; son éclat est foible, approchant de celle de la cire. Il est rare de l'avoir transparent; il est plutôt demi-transparent; sa dureté est plus grande que celle de la pierre à fusil; il donne des étincelles par le choc de l'acier. Sa pesanteur spécifique est de 2,615 jusqu'à 2,700. Il est aigre. Lorsqu'il a une couleur de rouge de sang, de chair ou d'hyacinthe, on l'appelle carniol.

Le chalcédoine, qui est alternativement strié en blanc, noir ou brun, est appelé onyx; et chalcedonyx, lorsqu'il est strié en blanc et en gris. Le premier a été fréquemment employé par les anciens pour la préparation des camées et

pour graver.

D'après Bergmann, le chalcédoine de l'île de Féroër est composé de

CHAIR MUSCULAIRE. Caro. Muskelfleisch.

La chair consiste en une quantité considérable de fibres d'une couleur rougeâtre ou blanche. Il est très-difficile, et même presque impossible d'en séparer toutes les substances hétérogènes, comme la graisse, le sang, le tissu cellulaire, etc. A l'article Fibrine, la chair sera regardée exempte, autant que possible, de parties étrangères; nous la considérerons ici comme chair proprement dite.

Neumann se borna à soumettre la chair à la distillation; il obtint les produits, que les matières animales donnent

dans ces circonstances.

Geoffroy chercha à déterminer la quantité de matières extractives contenues dans plusieurs viandes, comme dans celle de bœuf, de veau et de mouton. Le mouton, d'après son expérience, en fournit le plus, le bœuf le moins.

Thouvenel exprimoit la chair pour lui enlever toute l'humidité. Il faisoit ensuite coaguler l'albumine par le feu, et la séparoit par le filtre; il obtenoit après les sels par la cristallisation. D'une autre part, il lavoit la chair exprimée pour dissoudre la gélatine, l'extractif et le reste des sels, et séparoit de la gélatine les deux dernières substances par l'alcool. D'après ses expériences, la chair consiste en fibre, gélatine, graisse, lymphe, en un sel particulier, et en extractif insoluble dans l'alcool.

Il est très-difficile de séparer par ce procédé les diverses parties constituantes, puisqu'elles sont toutes solubles dans

l'eau.

Fourcroy a proposé le mode suivant. On lave la chair, coupée par petits morceaux, avec de l'eau froide, à plusieurs reprises. On sépare ainsi l'albumine et les sels. On fait digérer le résidu dans de l'alcool; celui-ci dissout la matière extractive et une partie des sels. La chair ainsi épuisée, on la fait bouillir avec de l'eau, qui dissout la gélatine, ainsi que le reste de la matière extractive et des sels.

Lorsqu'on fait évaporer lentement l'eau de lavage, l'albumine se coagule, et la liqueur filtrée donne les sels. Si l'on fait évaporer la liqueur alcoolique, on obtient la matière extractive; et par l'évaporation de la liqueur aqueuse, on obtient la gélatine; et l'huile grasse qui nage à la surface, se coagule par le refroidissement. Après ces diverses extractions il reste le tissu fibreux; il est d'un gris sale, ne se dissout pas dans l'eau, s'y durcissant plutôt; il se comporte comme la fibrine du sang.

La matière extractive a une couleur d'un brun rougeâtre, une odeur forte, âcre et aromatique. L'eau et l'alcool la dissolvent. La solution aqueuse devient aigre à

l'air; il se forme de l'acide acétique.

La matière extractive mise sur des charbons ardents, se fond, se boursouffle, et exhale des vapeurs piquantes, acides. Elle attire l'humidité de l'air, et se couvre d'une croûte saline. Lorsque l'air est chaud, elle devient acide, et passe à la putréfaction. A la distillation, elle fournit de l'eau et un acide, qui est saturé en partie par l'ammoniaque.

Les sels qu'on obtient dans l'analyse de la chair, sont, d'après Fourcroy, du phosphate de soude, du phosphate d'ammoniaque, et une trace de phosphate de chaux. Hatchett y a trouvé, outre le phosphate de chaux, du carbonate de chaux. Cinq cents grains de viande de bœuf ont laissé, après l'incinération, 25,6 grains de résidu, qui consistoit pour la plus grande partie en ces sels. Si l'on fait bouillir la viande long-temps avec l'eau, les phosphates se dissolvent.

Il paroît, d'après cela, que le phosphate de chaux est dissous dans la gélatine, ou qu'il se dissout à l'aide de la gélatine. Après l'action de l'eau bouillante, reste le carbonate de chaux, qui, par le traitement de la chair par

l'acide nitrique, se convertit en oxalate.

Si l'on fait bouillir la viande non lavée, il s'en sépare de l'albumine coagulée, qui arrive à la surface avec le sang. L'eau dissout la gélatine, les sels et la matière extractive. La graisse se fond à cette température, et vient nager à la surface. Cette décoction est appelée bouillon. Elle doit son odeur et sa saveur à la matière extractive, d'où il suit que le bouillon d'os qui contient de la gélatine, et pas de matière extractive, est nourrissant, sans être agréable (1).

Proust a trouvé dans le bouillon frais de l'acide phosphorique libre et du muriate de potasse; il a remarqué aussi que les vaisseaux d'argent qui servent à faire cuire

la viande, se ternissent.

Dans un temps chaud, le bouillon forme bientôt, à cause de la gélatine, de l'acide acétique. L'eau de chaux et l'ammoniaque y forment un précipité de phosphate de chaux. Le nitrate d'argent indique la présence de l'acide muriatique; le nitrate de mercure forme un précipité blanc qui devient rose par la dessication; il est composé

⁽¹⁾ M. Berthollet pense que la gélatine que l'on peut obtenir d'uns substance animale n'y est pas toute formée, mais que lorsque cette substance a été épuisée par l'action de l'eau, il peut s'en former de nouveau par l'action de l'air, d'ont l'oxigène se combine avec le carbone, pendant qu'une portion de substance, auparavant solide, devient gélatineuse, comme une partie végétale solide devient soluble par l'action de l'air. (Mémoire d'Arcueil, t. 1.) Note des Traducteurs.

de phosphate et de muriate de mercure coloré par une substance animale.

Lorsqu'on fait évaporer lentement le bouillon, il devient brun; sa consistance et sa saveur augmentent; par le refroidissement il forme une gelée. Le bouillon des jeunes animaux contient une plus grande quantité de gélatine. Par l'action continue d'une douce chaleur, la consistance augmente, et présente une masse qui ne s'altère pas. Ce résidu se dissout dans l'eau, et reforme un bouillon qui a moins d'odeur que le bouillon frais. On appelle la masse évaporée tablettes de bouillon. Pour lui donner la solidité nécessaire, il faut, d'après Proust, y ajouter encore de la gélatine. Voy. Chaptal, Elém. de Chim., t. 3, p. 362.

Lorsqu'on fait rôtir la viande, toutes les substances extraites par l'ébullition y restent; l'odeur et la saveur de la matière extractive deviennent plus sensibles par le feu. Fourcroy pense que la croûte brune qui se forme sur le rôti consiste particulièrement dans la matière extractive.

Lorsqu'on ne donne pas une chaleur suffisante pour rôtir la viande, elle se dessèche, se colore, devient cassante, et peut être conservée long-temps. Les acides ramollissent la viande, la dissolvent en agissant sur la partie fibreuse. Les alcalis fixes la dissolvent; il se forme de l'ammoniaque et de l'huile; avec la dernière l'alcali forme un savon. L'ammoniaque n'altère pas sensiblement la viande.

A l'air, la viande se putrésie, à moins que la température ne soit au-dessous de o. La putrésaction est d'autant plus rapide que l'air est chaud. Aux articles Putrésaction et Adipocire, on a parlé des changements que subit la viande. L'alun, le muriate de soude, d'autres sels, les huiles grasses, le beurre, la graisse, les huiles volatiles, l'alcool, le vinaigre, les aromes, les résines, le tanuin, etc., arrêtent la putrésaction de la viande.

La chair de plusieurs animaux offre des caractères différents. Il nous manque des expériences exactes sur cet objet; après Geoffroy, Thouvenel est le seul qui s'en soit occupé. Selon Thouvenel, la chair de bœuf contient la plus grande quantité de parties insolubles; elle laisse par la dessication plus de résidu que les autres viandes.

La chair de veau est plus aqueuse et plus mucilagineuse; celle de tortue communique à l'eau une plus grande quantité de matière extractive que celle du bœuf, qui contient, d'après Thouvenel, plus de ligaments et autres parties insolubles (1).

La partie soluble des limaçons tient le milieu entre le veau et le bœuf; la chair d'écrevisses, de grenouilles et de vipères, lui ressemble. La chair des poissons dans des rivières contient, malgré sa mollesse, une plus petite quantité de matière soluble que ne renferment les autres viandes.

Voyez Geoffroy, Mem. de l'Acad. des Sciences, 1730; Thouvenel, Mem. de l'Acad. de Bordeaux, 1778; Four-

croy, Syst. des Conn. chimiq., t. 9, p. 242.

CHALEUR. Voyez CALORIQUE.

CHALEUR ANIMALE. Calor corporis humani. Thie-rische Wærme.

Nous remarquons que la température des animaux à sang chaud est plus élevée que celle de l'atmosphère; phénomène qu'on a nommé chaleur animale.

Lorsqu'on plonge un animal dans un milieu froid, la température s'abaisse jusqu'à un certain degré autant que l'animal existe; dans un milieu chaud on observe que la température de l'animal est moindre que celle du milieu.

Il suit de là que le corps vivant fait exception de la loi du partage uniforme de la chaleur. Le corps mort prend

la température du milieu qui l'environne.

Il faut donc supposer aux êtres vivants la faculté de résister à la loi universelle de la propagation de la chaleur, et de déterminer leur température par leurs propres forces.

Le corps humain paroît avoir une température constante. Le thermomètre de Fahr. indique ordinairement à la surface sous les épaules 97 à 99 degrés, 36 à 37,22 centig. Hunter trouva la température dans le canal urinaire à plus ou moins de profondeur de 92 à 97 degrés Fahr., 33 à 36,11 centig.

⁽¹⁾ Thenard a retiré une matière particulière de la chair. Voyez art. Osm AZONE. (Note des Traducteurs.)

On a voulu expliquer la chaleur animale de beaucoup de manières.

La respiration doit avoir de l'influence sur la chaleur animale. Plus les poumons sont grands, plus la chaleur animale est considérable. Chez les oiseaux la chaleur est très-forte, elle va de 103 degrés à 104 degrés Fahr., 39 à 40° centig. Dans ces animaux la respiration est parfaite, l'air pénètre jusqu'à l'intérieur des os.

Selon Black, une partie de chaleur latente de l'air respiré est mise en liberté, ce qui élève la température des poumons et du sang; le sang échaussé communique dans sa circulation la chaleur reçue à toutes les parties du

corps.

Dans cette hypothèse, il s'élève une difficulté, c'est que la température des poumons devroit être au maximum, et que les parties éloignées devroient être moins chaudes, ce qui n'est pas d'accord avec l'expérience.

D'après Lavoisier et Crawford, le gaz oxigène de l'air inspiré se combine dans les poumons avec le carbone et l'hydrogène du sang, et le calorique du gaz oxigène devient libre. Cette quantité de calorique ne suffit pas non seulement pour empêcher l'abaissement de température du corps, mais elle entraîne encore l'eau nouvellement formée en vapeurs.

Comme tout le calorique se dégage dans les poumons, l'objection de Black n'est pas d'accord avec cette hypothèse. Ces deux chimistes ont pourtant cherché à y répondre.

Selon Crawford, la chaleur spécifique est de 1,0300, celle du sang de veines de 0,8928, d'où il conclut qu'au moment où le sang veineux se convertit en sang artériel, la chaleur spécifique augmente. Il faut d'après cela une addition de calorique pour conserver la même température qu'il avoit comme sang veineux. Cette addition est si grande, que tout le calorique nouvellement dégagé y est employé: la température des poumons doit donc rester la même. Pendant la circulation, le sang artériel se change successivement en sang veineux; sa chaleur spécifique diminue par conséquent, et il faut qu'il y ait de la chaleur

de dégagée. C'est la raison pour laquelle la température des extrémités du corps ne diminue pas.

Mais lorsqu'on considère que le gaz acide carbonique et l'eau ne se forment pas dans les poumons, mais bien pendant la circulation du sang, l'hypothèse devient nulle.

A l'article Respiration, on a rendu probable que l'air respiré se combine avec le sang à l'état gazeux, qu'il ne laisse dégager d'abord qu'une partie de son calorique, que cette quantité libre amène le gaz acide carbonique, le gaz azote et l'eau.

Au moyen de cette hypothèse, nous pouvons expliquer

plusieurs phénomènes de la chaleur animale.

L'homme peut vivre sous toutes les zones. Dans les climats froids, où l'air est plus dense, à chaque respiration on en respire une plus grande quantité; l'air se combine par conséquent en plus grande quantité avec le sang, le calorique est dégagé avec plus d'abondance, ce qui compense la perte qu'on éprouve par l'air ambiant. Dans les climats chauds, le contraire a lieu. L'air est plus dilaté et on respire moins, par conséquent il y a moins de calorique en liberté.

Comme par l'augmentation de la force vitale la respiration devient plus vive, la circulation du sang plus accélérée, il faut que la chaleur animale subisse aussi un accroissement. Nous trouvons que dans un grand froid on éprouve moins la sensation du froid en prenant beau-

coup de nourriture.

Des pertes de sang diminuent la chaleur animale. Les parties très-sanguines dans lesquelles le mouvement est vif, sont les plus chaudes.

Lorsqu'on interrompt la circulation du sang, la cha-

leur animale diminue.

Voyez Experimente and Observations, on animal heat de London; Morozzo, Journal de Physique, t. 2, p. 102; Lavoisier et Laplace, Mémoire de l'Académie, 1780; Seguin, Mémoire de l'Académie, 1790; Girtanner, Journal de Physique, t. 39.

CHALUMEAU. Tubus ferruminatorius. Læthrohr. Le but qu'on se propose d'atteindre avec cet instrument



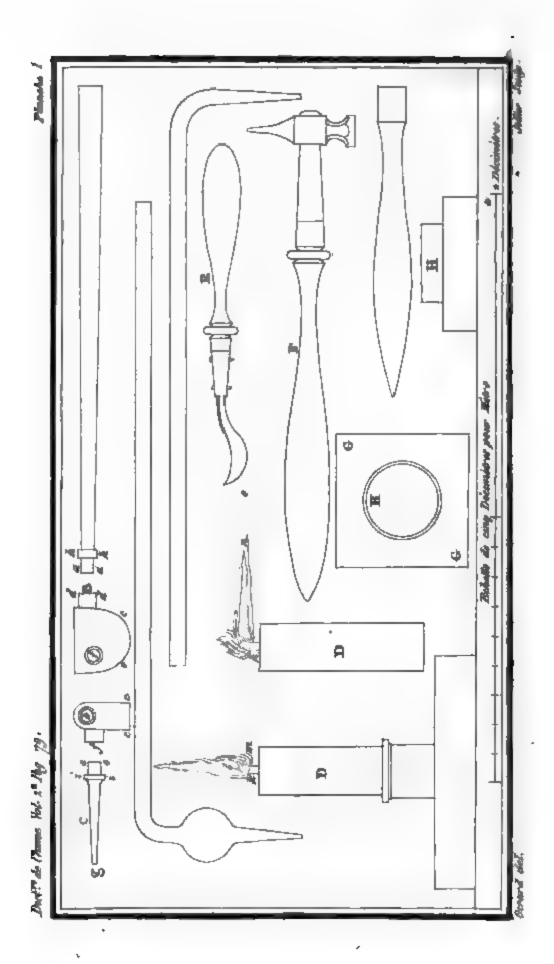
•

•

٧.

•

.





est de fondre de petites masses par le moyen de la flamme. Il consiste en un tube d'environ un pied de long, dont l'extrémité inférieure, étroite, est recourbée; c'est une boule terminée par un tube presque capillaire. On fait des chalumeaux avec le cuivre jaune ou laiton, avec l'argent; en en fait aussi en verre. La pointe est souvent de platine pour supporter un plus grand degré de chaleur. Pour pouvoir les nettoyer, Bergmann les a composés de 3 pièces; la boule sert à retenir l'humidité de l'air qu'on y insouffle (1).

On souffle avec la bouche dans cet instrument, et on tient l'ouverture étroite sur la flamme d'une bougie pour la diriger sur un support qui porte le corps à fondre.

Il faut beaucoup d'habitude pour bien saire jouer l'instrument. Comme les substances à sondre exigent une chaleur rapide non interrompue, le courant d'air doit être dirigé sur la slamme d'une manière unisorme. L'artiste remplit sa bouche d'air, et le sait sortir par les muscles de la joue, tandis qu'il respire par le nez. Quand on est

⁽¹⁾ Le chalumeau de Bergmann est composé de trois parties (royez la planche): l'une appelée manche, se termine en une pointe conique tronquée a a, qui s'adapte par frottement à l'ouverture h, nommée rérvoir, et sormée d'une laine elliptique, courbée au centre, de manière que les côtés opposés, soudés tour-à-tour à une égale distance du bord, sont parallèles; cette cavité est destinée à retenir l'humidité yn s'exhale de la poitrine, et que l'air y dépose. Bergmann prosère la sorme aplatie de ce réservoir à celle d'une sphère qu'on lui avoit donnée avant lui. L'ouverture conique creusée dans la protubérance dd, ne doit point avoir de rebord intérieur, afin que la liqueur recueillie dans k réservoir après une longue insuffiation, puisse en sortir facilement, et qu'on la puisse nettoyer commodément. Le petit tube c est trèsétroit; la partie conique la plus courte ee, doit entrer exactement dans l'ouverture f, pour que l'air ne puisse sortir que par l'orifice g. Il faut 4voir plusieurs de ces petits tubes différents en grosseur, que des circonstances particulières nécessitent souvent. L'ouverture g doit être tirculaire et égale; car sans cela, le cône de la flamme se diviseroit én plusieurs parties, et ne produiroit pas l'effet qu'on doit en attendre. Les cercles de cuivre hh et ii, empêchent que les extrémités coniques aa et ee, n'entrent trop avant; il est nécessaire que dans le commencement ces parties entrent l'une dans l'autre avec force; car, avec le temps, et par le frottement continuel qu'elles éprouvent, elles deviennent trop douces, et tombent sacilement; mais lorsqu'elles sont arrivées à ce point, on les raffermit encore pour quelque temps, en coupant une portion des cercles de cuivre hh et ii. (Note des Traducteurs.)

bien exercé, on peut souffler un quart d'heure sans se fatiguer.

On se sert ordinairement de la flamme d'une bougie ou d'une lampe qui a une mêche d'une épaisseur moyenne; la mêche de coton doit ètre assez longue pour être courbée; on tient l'extrémité du chalumeau sur la courbure de la mêche.

La flamme est de deux espèces, l'une est extérieure et l'autre intérieure. La première est blanche, la dernière bleue, plus conique, donne une chaleur bien plus considérable que l'extérieure. Les deux flammes agissent d'une manière différente; l'intérieure désoxide ce que l'extérieure a oxidé. Cela paroît provenir d'une partie d'hydrogène et de carbone libre.

Le meilleur support est un charbon bien brûlé, dans lequel on fait un trou pour y déposer le corps. Le charbon étant mauvais conducteur du calorique, n'enlève pas beaucoup de chaleur au corps fondu, il sert plutôt à l'augmenter par sa combustion. On met aussi la substance à fondre dans une cuiller d'or, de platine ou d'argent.

Saussure attacha une petite quantité de fossile à essayer sur un morceau fin de granit; il parvint ainsi à faire fondre des corps très-infusibles.

Le chalumeau a été introduit dans la minéralogie, en 1738, par Andreas Schwal; il a été ensuite perfectionné par Cronstedt, Bergmann et par d'autres minéralogistes. Pour ne pas fatiguer les poumons, on a imaginé un chalumeau à double soufflet; on a dirigé aussi un courant de gaz oxigène au lieu d'air sur le corps à fondre, ce qui a considérablement augmenté l'intensité de la chaleur. On se sert à cet effet d'une vessie remplie de gaz oxigène, attachée au chalumeau, ou bién on chasse le gaz oxigène par la chute de l'eau dans un vase adapté au chalumeau. On a recommandé aussi les vapeurs d'alcool pour rendre la flamme plus vive. Voyez sur cet objet les Ouvrages de Gœttling, d'Ehrmann, de Lavoisier, de Bergmann, Saussure, etc.

CHAPITEAU. Voyez ALAMBIC.

CHARBON. Carbo. Kohle.

La partie principale du charbon est le carbone. Il est très-abondant dans la nature. Tous les corps organiques, chauffés sans le contact de l'air, laissent pour résidu du charbon. Voyez l'art. Bois.

Le charbon est noir; il contient des sels, des terres, des oxides métalliques et plus ou moins d'eau. Comme ces substances sont accessoires, nous n'y aurons pas égard.

On obtient un charbon très-pur du lichen islandicus et 'du liége épuisés d'eau bouillante, mais surtout du noir de fumée bien lavé et rougi dans des vaisseaux clos.

Le charbon est un des corps le plus indestructible; il peutrester long-temps au contact de l'air ou enfoui dans la terre sans être détruit. C'est pour cela qu'on charbonne la surface des poteaux de bois qu'on enfonce dans la terre; c'est encore pour la même raison qu'on dépose du charbon aux endroits qu'on veut reconnoître après de longues années, comme les frontières, etc. Il y a cinquante ans environ qu'on trouva, dans la Tamise, un grand nombre de palissades pointues, charbonnées, à l'endroit où Tacite rapporte que les Anglais en avoient enfoncé beaucoup pour empêcher Jules César de passer ce fleuve avec son armée. L'intérieur de ces poteaux étoit si dur qu'on en a fait beaucoup de manches de couteau, qu'on a vendus très-cher comme objets d'antiquités.

Le charbon, sans le contact de l'air, est parfaitement infusible à la chaleur la plus violente. Chaussé avec l'air ou avec le gaz oxigène, il brûle sans slamme. Le produit de cette combustion est du gaz acide carbonique, et le résidu est de la cendre en plus ou moins grande quantité.

Le charbon pur ne laisse pas de cendre.

Il paroît qu'il y a des circonstances où le charbon peut s'enslammer de lui-même. Un ouvrier, dans la fabrique des poudres à Essone, a remarqué, en ouvrant une boîte contenant du charbon en poudre, un trait de feu à la surface, qui, d'après son expression, s'y mouvoit comme un serpent. (Ann. de Chim., t. 35.)

Le charbon est un mauvais conducteur du calorique. On s'est servi de cette propriété pour augmenter et retenir la chaleur dans des vaisseaux de fusion que l'on garnit à

6

cet effet de charbon en poudre. L'intérieur des fourneaux de fusion est couvert d'une couche de sable et d'argile mêlés de beaucoup de charbon.

Le charbon, comme mauvais conducteur, paroît être aussi la cause que la neige reste mêlée avec lui plus long-

temps avant de se fondre.

Morozzo explique autrement ce phénomène. Il regarde le charbon comme la substance qui renferme le plus de lumière et de calorique; il cite les expériences suivantes.

on a appliqué un fragment creux de charbon de hêtre; il marquoit alors 1 jusqu'à 1 ½ degré de chaleur au-dessus de l'autre; le charbon qui a attiré l'humidité devient impropre à l'expérience. 2° Le thermomètre couvert d'un charbon qui a été brûlé lentement étoit à ½ degré au-dessus de celui qui a été couvert d'un charbon brûlé rapidement. 3° Le charbon qui avoit été exposé quelque temps aux rayons solaires fit monter le thermomètre plus haut que le charbon plongé pendant quelque temps dans l'obscurité. Cette élévation ne pourroit pas provenir de ce que le contact de l'air fût empêché par la couleur noire, car la pierre-ponce et le bois noircis ne faisoient pas monter le thermomètre.

Le charbon cet insoluble dans l'eau; mais il absorbe avidement l'humidité, jusqu'à augmenter du double de son poids. Le charbon qui nage d'abord sur l'eau s'y enfonce au bout de quelque temps. On emploie le charbon rougi pour dessécher des appartements humides. Lorsqu'on plonge un charbon bien rougi et encore chaud dans du mercure, celui-ci pénètre en petits globules très-fins. Le charbon rouge décompose l'eau; il se forme de l'acide carbonique et du gaz hydrogène. Une petite quantité d'eau versée sur une grande quantité de charbon rouge augmente la combustion. Les forgerons, en arrosant le charbon de terre, obtiennent un double effet; ils augmentent la chaleur, et empêchent, par le dégagement de l'hydrogène, l'oxidation du métal.

Morozzo croit avoir remarqué que si l'on expose du charbon mêlé d'eau au contact des rayons solaires, il s'en dégage un tiers de gaz oxigène de plus que l'eau n'en con-

tient. Il prétend que ce gaz est en partie formé par le charbon qui communique la chaleur à l'air contenu dans l'eau.

Brugnatelli ne partage pas cette opinion. D'après lui, le gaz obtenu provient du charbon et de l'air mêlés à l'eau, qui est plus pur que l'air ordinaire. Lorsqu'on éteint du charbon rouge dans de l'eau distillée bouillante privée d'air, et qu'on l'expose pendant plusieurs semaines au

soleil, il ne s'en dégage pas une bulle d'air.

Le charbon absorbe plusieurs espèces de gaz. Fontana, Scheele, Priestley et Guyton ont observé que du charbon rouge refroidi dans le vide absorboit tous les gaz; Morozzo, Norden et Rouppe ont poursuivi ces expériences. Ils ont vu que tous les gaz ne sont pas observés dans la même proportion; les gaz azote et hydrogène sont absorbés rapidement, tandis que l'absorption des gaz oxigéné et nitreux ne se fait que très-lentement. Ces gaz ne paroissent pas éprouver de changement. Les phénomènes sont remarquables lorsqu'un charbon déjà chargé de gaz est plongé dans un autre. Si le charbon pénétré de gaz oxigène est porté dans du gaz hydrogène, il se forme de l'eau. Le charbon chargé de gaz oxigène diminue considérablement le gaz nitreux; le charbon imprégué de gaz azote enlève à l'air atmosphérique son oxigène, et il se forme de l'acide nitrique.

Si l'on veut que le charbon absorbe des gaz, il faut,

ælon Morozzo, se servir d'un appareil à mercure.

Lorsqu'on expose une quantité considérable de charbon à l'air, on entend un craquement jusqu'à ce que le charbon ait absorbé le quart de son poids d'air.

Le carbone se combine avec l'hydrogène. Voyez GAZ

HYDROGÈNE CARBONÉ.

Brugnatelli pretend avoir opéré la combinaison de l'hydrogène avec le carbone par le pôle négatif de la pile de Volta.

La combinaison du carbone avec l'oxigene fournit l'a-cide carbonique et le gaz oxide de carbone. Voyez ces articles:

Proust a combiné l'oxigene avec le carbone par l'acide nitrique. Il a traité 100 parties de charbon de terre de

6.

Villaneuva avec l'acide de 18 à 20 degrés; il a obtenu un produit qui, bien lavé à l'eau bouillante et desséché, étoit de 120 à 121 parties. Cet oxide de carbone en poudre, chauffé dans une petite cornue, produit un mouvement subit, comme une espèce de détonnation, qui fait sublimer le charbon; il se forme en même temps une forte rosée qui entraîne avec elle du charbon hors de la cornue. Il se dégage du gaz acide carbonique et du gaz oxide de carbone qui brûle avec une flamme bleue sans détonnation. Si la flamme est jaune, le charbon a retenu encore de l'acide nitrique.

Proust a traité du charbon pulvérisé du pin et de l'orme par l'acide nitrique bouillant de 20 à 25 degrés; le résidu bien lavé et desséché avoit augmenté de 12 à 13°. Lorqu'on le chauffe, il détonne et laisse dégager les mêmes gaz que ci-dessus. Ce charbon oxidé se dissout dans une

lessive de potasse.

Le charbon oxidé retiré du charbon de terre de Villaneuva se dissout dans l'ammoniaque; il y a 0,15 de résidu insoluble. Les acides produisent un précipité brun dans cette dissolution, qui devient noir et brillant par la dessication.

Ce charbon, précipité par un acide, laisse par la combustion une cendre grise contenant de la silice, de l'alu-

mine et un peu d'oxide de fer.

Clément et Desormes avoient pensé que le charbon pouvoit se combiner avec le soufre, mais le composé qu'ils obtinrent n'étoit qu'un soufre hydrogéné. Il en sera question à l'article Soufre.

Berthollet fils trouva cependant que le charbon qui avoit servi à faire le soufre hydrogéné, étoit chimiquement combiné avec le soufre. Dans des vaisseaux clos, on ne peut pas, à l'aide de la chaleur, séparer le soufre, mais bien par les alcalis et en le faisant brûler à l'air libre; on aperçoit alors à la surface du charbon une flamme bleuc. Le charbon, ainsi privé de soufre, est très-léger et friable; il fait un beau trait noir sur le papier; ce qui le caractérise, c'est qu'il brûle très-difficilement.

Berthollet remarqua de plus qu'en faisant passer beaucoup de soufre à travers le charbon très-chauffé, le char-

bon disparut en totalité; il faut qu'il passe aveç le gaz qui se dégage en quantité, car le gaz étoit composé de carbone, d'hydrogène et de soufre. (Mém. d'Arcueil, t. 1.)

Klaproth, en distillant du bois pyriteux, obtint un liquide qui a cristallisé en octaèdres, d'un brun jaunâtre semblable au soufre. Ces cristaux se fondent dans une capsule de porcelaine en une masse noire tenace qui brûle avec la flamme ordinaire du soufre; le résidu est charbonneux et laisse un peu de cendre brunâtre. La mine du cinabre hépatique offre aussi la combinaison du charbon avec le soufre.

Selon Proust, le charbon peut se combiner avec le phosphore; c'est la substance rouge qui reste quand on fait passer du phosphore à travers une peau de chamois. Pour en séparer une quantité de phosphore, on chausse la matière pendant quelque temps dans une cornue; ce qui reste est le carbone phosphoré; il est en poudre légère, orangée, sans odeur et sans saveur. Lorsqu'on le chausse au contact de l'air, le phosphore brûle, et le charbon reste; une chaleur rouge fait sublimer le phosphore. (Annal. de Chim., t. 34.)

Il n'est pas encore décidé, si les alcalis fixes peuvent dissoudre le charbon; Rouelle a prétendu ce fait. Chaptal remarqua qu'on peut précipiter du charbon d'une dissolution de soude mal préparée d'aigues-mortes et de frontignac par l'acide sulfurique. (Chim. appliq. aux Arts, t. 2.)

Selon Trommsdorff, les alcalis ne dissolvent pas le charbon, quelle que soit la température qu'on donne. Lorsqu'on met en contact avec le charbon rouge de l'ammoniaque, il se forme de l'acide prussique.

Les terres ne se combinent pas avec le charbon, quoique le charbon se trouve dans plusieurs fossiles schisteux.

Le charbon enlève à la plupart des corps leur oxigène; c'est un moyen puissant pour désoxider et réduire les métaux.

Combiné avec le fer, il forme l'acier et le graphite. La combinaison du mercure avec le charbon dans le cinabre hépatique, découverte par Klaproth, est très-remarquable.

Brugnatelli a observé quelques combinaisons de char-

bon avec les métaux. Il fit passer le fluide négatif de la pile galvanique sur un charbon contenu dans plusieurs dissolutions métalliques. Dans une dissolution ammoniacale d'or, le charbon s'est couvert d'une belle couche d'or. Le sulfate de cuivre et le cuivre dissous dans l'ammoniaque ont subi la même décomposition par le charbon, ainsi que le nitrate d'argent.

On peut se dispenser de la pile pour précipiter les métaux; il suffit de réunir un charbon sous un angle avec une lame de zinc, et de tenir les deux extrémités opposées quelques minutes dans les dissolutions métalliques; le charbon se couvre alors de cuivre de couleur de ci-

nabre, de mercure, etc.

L'acide sulfurique concentré est décomposé par le charbon à une haute température; le charbon s'empare de l'oxigène; il se forme du gaz acide carbonique et de l'acide sulfureux. Lorsque l'acide sulfurique est à l'état sec, comme dans les sulfates, il perd toute sa quantité d'oxigène, et on obtient du soufre.

L'acide nitrique traité avec le charbon donne du gaz

nitreux; selon Macquer, le charbon s'y dissout.

Lorsqu'on verse de l'acide nitrique concentré sur du charbon en poudre très-desséché, il y a quelque fois inflammation. Chaptal, qui a fait chausser l'acide nitrique étendu avec le charbon, a obtenu une liqueur rouge d'une saveur amère; le mélange évaporé à siccité s'est enflammé. (Chim. appliq. aux Arts, t. 2, p. 352.)

Lichtenstein, en distillant l'acide nitrique plusieurs fois sur du charbon, a obtenu une masse non acide d'un

brun foncé soluble dans l'eau.

Westrumb a trouvé que le charbon étoit soluble dans l'acide nitrique.

L'action de l'acide nitrique sur le charbon a été examinée avec beaucoup de soin par Hatchett. Voyez art. Tanno.

A la chaleur rouge, le charbon décompose l'acide phosphorique; il se forme de l'acide carbonique, et le phosphore se sépare. Il décompose également les acides arsenique et chromique, les oxides de molybdène et de tungstène.

Le charbon chauffé s'enflamme dans le gaz acide muria-

 $CH\Lambda$ 87

tique oxigéné, et n'agit pas sur les acides fluorique, boracique et murialique (1).

Le charbon nouvellement calciné a la propriété de décolorer certaines liqueurs, et de leur enlever l'odeur putride. Pour cela, on fait digérer le charbon pulvérisé avec
les liquides salins et les sucs colorés; ces derniers éprouvent quelquefois, outre la décoloration, une décomposition. On enlève aussi à l'eau putride son odeur en la filtrant à travers du charbon dans la machine de Smith et
Cuchet. L'eau-de-vie de grain qu'on fait digérer avec du
charbon perd sa saveur empyreumatique. Focard Chateau
a fait construire une voiture avec des boîtes garnies de
charbon en poudre. Dans un été très-chaud, il y a transporté et conservé pendant plusieurs jours des poissons
sans être gâtés et de la glace sans se fondre.

On a voulu expliquer cette propriété antiputride et décolorante en considérant le charbon comme agissant mécaniquement; alors il absorbe et retient, en raison de ses pores, la matière colorante et odorante. Cette explication n'est pas satisfaisante; car on sépare quelquefois des substances chimiquement combinées, mais on ignore comment (2). Voyez Lòwitz, Klaproth, Bucholz et Bœckmann.

Les parties constituantes du charbon, sont le carbone, l'hydrogène et l'oxigène. Quant au carbone pur, et à la quantité d'oxigène que peut contenir le charbon, voyez article Diamant.

Voici les expériences qui prouvent que le charbon contient de l'hydrogène. Lorsqu'on fait rougir du charbon dans des vaisseaux clos, à l'appareil pneumato-chimique,

١

⁽¹⁾ L'acide muriatique oxigéné n'agit pas sur le charbon, suivant van Meerton. (Annal. de Chimie, t. 73, p. 88.)

Le gaz muriatique oxigéné n'est pas décomposé par le carbone à une très-sorte température rouge, et ce n'est que par l'hydrogène que retient le charbon, qu'il peut être converti en gaz muriatique. Voyez Gay-Lussac et Thenard, Bulletin de la Société Philomatique, mars 1809.

⁽²⁾ Quant à l'eau putride, il est probable que le charbon enlève seulement la substance gazéifiée putride dissoute dans l'eau; car au bout de quelque temps, l'eau qui tient cette matière en dissolution, acquiert de nouveau de l'odeur. On peut la purifier une seconde fois. (Note des Traducteurs.)

on obtient d'abord du gaz acide carbonique, et ensuite

beaucoup de gaz hydrogène carboné.

On pourroit prendre le gaz hydrogène carboné pour une suite de décomposition de l'eau contenue dans le charbon. Mais si cela étoit, le dégagement de gaz hydrogène carboné devroit diminuer dans la même proportion, comme celui du gaz acide carbonique; car l'eau décomposée qui donne l'hydrogène, forme en même temps le gaz acide carbonique, par son oxigène avec le carbone; mais le gaz hydrogène carboné se dégage encore longtemps seul.

Lavoisier a remarqué que le charbon contenoit de l'hydrogène, qui donnoit naissance à l'eau pendant la formation de l'acide carbonique. D'après le poids obtenu, il a estimé la quantité d'hydrogène à la du poids du charbon.

Plusieurs chimistes, et surtout Lavoisier, ont cru parvenir à mettre, par une forte chaleur, le charbon en état

de ne plus laisser dégager de gaz hydrogène.

Clément et Desormes exposèrent du charbon à une chaleur violente de la forge. Avant d'être entièrement refroidi, ils en ont introduit dans un tuyau de verre; ils adaptèrent à chaque extrémité un tube rempli de muriate de chaux, et entouré d'un mélange de sel et de neige. L'un de ces tubes fut terminé par une vessie vide, et l'autre par une vessie remplie de gaz oxigène. Lorsque le tuyau contenant le charbon fut chauffé au rouge, on fit passer à travers le gaz oxigène qui arrivoit alors dans l'autre vessie.

Comme le gaz oxigène passoit à travers le muriate de chaux, il devoit perdre son humidité. Desormes et Clément en ont conclu que si le charbon contenoit de l'hydrogène, il auroit dû se former de l'eau, qui seroit passée avec l'acide carbonique, et qui auroit augmenté le muriate de chaux; mais l'augmentation de son poids n'étoit, sur 4,5 parties de charbon, que 0,02 d'eau.

Donc, ces 0,02 d'eau ne seroient que 0,003 d'hydro-

gène, par conséquent 1 du poids de charbon.

D'autres espèces de charbon, comme celui provenant des animaux, et le charbon de terre, se sont comportés de la même manière. (Annal. de Chimie, t. 42, p. 121.)

Kirwan remarque cependant que le charbon qui a été rougi long-temps, laisse dégager du gaz hydrogène sulfuré quand on le fait rougir avec du charbon. (Philos. Transact., 1805.)

Cruikshanck trouva qu'en faisant chauffer un oxide métallique avec du charbon rougi, on obtenoit toujours un peu d'eau. De ce phénomène, et de quelques autres, il conclut que le charbon rougi retient toujours un peu d'hydrogène. (Observ. Addit., 19 août 1801, Biblioth. **Britann.**)

Hassenfratz, qui fit passer du gaz oxigène sur des charbons rougis dans un tube, vit se former au bout du tube une quantité considérable d'eau, et le gaz étoit rempli de nuages d'où il se déposoit de l'eau. (Mem. de l'Institut,

t. 4.)

Berthollet obtint de 30 grammes de charbon, rougi d'avance à la forge, et de 20 grammes de soufre, qu'il exposa dans une cornue de porcelaine à une chaleur violente, 37 pouces cubes de gaz hydrogène sulfuré. Le dégagement du gaz cessa quand tout le soufre fut sublimé. (Statiq. chim., t. 2, p. 42.)

Les nouvelles expériences de Berthollet fils, dont il sera question ailleurs, prouvent aussi l'existence de l'hydro-

gène dans le charbon.

Plusieurs chimistes ont fait voir que l'acide sulfurique formoit du charbon avec les substances organiques. Hatchett a poursuivi davantage cet objet. La résine lui a fourni beaucoup plus de charbon par l'acide sulfurique, que par la combustion. Ce charbon brûloit lentement, à peu près comme le charbon fossile; la cendre ne contenoit pas d'alcalis. L'acide muriatique carbonise aussi le bois, d'après Hatchett; mais le charbon contient encore de la substance végétale, quoiqu'il ne donne pas une trace d'alcali.

Le résidu, après la distillation sèche des substances animales, comme le sang, etc., etc., est appelé charbon animal.

Le charbon animal est plus dur et plus solide que le charbon végétal; il est difficile à incinérer, et ne brûle pas seul. Outre les parties constituantes du charbon, il

contient surtout du phosphate et du carbonate de chaux.

CHARBON DE TERRE, HOUILLE. Bitumen, Linthantrax Wern. Steinkohle.

La houille est d'un noir foncé, quelquefois d'un noir brunâtre ou grisâtre.

Elle est toujours en masse, souvent en couches entières; elle a un éclat gras qui s'approche quelquefois de l'éclat métallique.

Sa cassure est souvent conchoïde, mais plus ordinairement droite. Sa texture est quelquefois schisteuse.

Les fragments sont indéterminés.

La raclure lui donne de l'éclat; elle est tendre, plus ou moins friable et facile à casser. Sa pesanteur spécifique est de 1,25 à 1,60.

On en distingue plusieurs variétés:

- 1. Houille à gros grains.
- lamelleuse.
- 3. de Kilkenny.
- 4. schisteuse.
- 5. scapiforme.
- **6.** éclatante.
- piciforme. 7· 8.
- limoneuse.
- braunkohle. 9.

Les principales parties constituantes de la houille sont du charbon et du bitume, dont la proportion varie. Elle contient en outre une petite quantité de chaux, d'alumine, de silice, de fer et de manganèse.

On peut en séparer le bitume en l'exposant à une cha-

leur violente dans des vaisseaux clos.

Le résidu consiste en charbon et en terre; on le fait incinérer, et on traite la cendre par l'eau. Par l'évaporation de cette liqueur aqueuse, on obtient les sels cristallisés. On fait bouillir la matière qui résiste à l'action de l'eau avec l'acide muriatique, d'où l'on sépare ensuite la silice et l'alumine par la potasse, et le fer par le succinate de soude.

Richter a trouvé dans un charbon de terre de Waldenbourg, en Silésie, bitume 36, carbone 57, silice 3, et quelques traces de fer, de manganèse et de chaux.

Dans une variété de la Haute-Silésie, il a trouvé 0,9 de

chaux et un peu d'alumine.

3

D'après les analyses de Kirwan:

	Bitume.	Carbone.	Terres.
Houille de Whitehaven.	. 41,3	57,0	1,7
Wigan			1,57
Swansey	. 23,14	73,53	3,33
Leitrim	. 22,37	71,43	5,20

Pour enlever aux charbons de terre la propriété de fumer, on les soumet à une distillation sèche. Pour cela, on les place dans de grands fourneaux murés, ayant la forme d'un cône, avec des ouvertures sur les côtés. La fumée s'échappe par un canal qui correspond à une chambre garnie d'une couche d'eau pour condenser les vapeurs. On allume les charbons à la partie inférieure du fourneau. On peut ouvrir ou fermer à volonté les petites ouvertures latérales pour donner de l'air.

Par ce procédé, on se procure, en Angleterre, la plus grande partie de goudron nécessaire à la marine. Quelques charbons de terre donnent de l'ammouiaque par la com-

bustion; dans ce cas on l'a fait arriver dans l'eau.

On purifie encore les charbons de terre de leur bitume en les traitant de la même manière que l'on carbonise le bois. On appelle quelquefois cette opération très-improprement, désoufrer, parce que différentes espèces de houilles contiennent un peu de soufre. La houille privée de son bitume est appelée coack.

Lorsqu'on distille la houille dans une cornue, il passe dans le récipient de l'eau, une huile liquide brune, et à la fin une huile noire, épaisse; il se dégage beaucoup de

gaz hydrogène carboné et du gaz acide carbonique.

L'huile est extrêmement empyreumatique à une distillation soignée; elle donne une huile volatile, transparente, très-fluide. Ce qui reste dans la cornue a la consistance du goudron. 92

L'eau qui passe à la distillation des charbons de terre, contient un peu d'ammoniaque et de l'huile.

L'alcool qu'on fait digérer avec la houille ne se colore presque pas. Par une évaporation spontanée, il laisse une pellicule mince qui a l'odeur du pétrole. La lessive de potasse bouillante n'agit pas sur le charbon de terre, d'après Proust.

L'acide nitrique convertit la houille en tannin artificiel. Voyez cet article.

La houille est très-répandue en Angleterre, en Ecosse, en France, en Allemagne. La Chine et l'Amérique en sont aussi très-riches.

Les naturalistes s'accordent aujourd'hui à regarder la formation de la houille comme appartenant à des substances organiques du règne végétal. Plusieurs espèces portent l'empreinte d'une origine végétale; on y remarque encore la texture du bois; les branches, les écorces, etc., y sont très-reconnoissables dans quelques-unes.

Il ne manque pas d'exemples sur la formation de la houille par la décomposition des substances animales.

Dans la houille, près du lac de Zurich, on trouve les traces les plus prononcées de débris d'animaux. Héricart de Thury cite des substances pareilles dans la houille du département de l'Isère.

L'ammoniaque contenue dans la houille indiqueroit aussi, en quelque sorte, l'origine animale.

Le temps seul ne paroît pas suffisant pour convertre entièrement les substances organiques en houille. On trouve quelquefois du bois qui a été encombré avant la transition et qui porte encore tous les caractères du bois. Il faut donc qu'il y ait encore d'autres agents et des circonstances inconnues pour opérer cette métamorphose. Nous n'avons aucune certitude sur cet objet, et tout ce qu'on pourroit dire ne seroit que des hypothèses.

Voyez Reuss, Traité de Minéralogie (allemand); Hatchett, Philos. Trans., 1804, p. 28; Héricart de Tury, Journal des Mines, t. 16; Proust, Journ. de Physique, t. 63, p. 320.

CHAUX. Calx. Kalk, Kalkerde.

Cette terre est rarement pure dans la nature; on la trouve presque toujours unie à d'autres terres, à des acides et à des oxides métalliques. Falconer rapporte avoir trouvé la chaux pure dans les environs de Bath. Wallerius assure qu'on a tiré, vers les côtes de Marocco, du fond de la mer, de la chaux pure mèlée de soude; Monnet, que les volcans de la Haute-Auvergne l'ont rejetée. Laumont parle d'une source, à Savonnière, près de Tours, qui renferme de la chaux pure.

On peut croire que ce sont probablement des feux souterrains qui ont volatilisé l'acide carbonique. Comme la chaux absorbe rapidement l'acide carbonique de l'air, elle ne pourroit pas rester pure long-temps, à moins qu'elle ne soit à l'abri du contact de l'atmosphère.

Le chimiste, pour se procurer de la chaux pure, se sert du spath calcaire transparent, ou du marbre blanc.

On expose ces fossiles, pendant quelque temps, à une chaleur blanche; l'acide carbonique se volatilise et la chaux reste pure.

Mais si l'on veut obtenir la chaux d'un fossile qui contient en outre de l'alumine, de l'oxide de fer et du manganèse, il faut le dissoudre dans l'acide muriatique et saturer le liquide filtré par l'ammoniaque, qui précipite l'alumine et les deux oxides métalliques. On verse ensuite dans la liqueur filtrée du carbonate de potasse; le carbonate de chaux qui se précipite doit être bien lavé et rougi.

La chaux pure est blanche, moyennement dure, facile à pulvériser. Sa saveur est chaude, caustique, urineuse. Cette saveur urineuse qui appartient à plusieurs substances qui ont la proprieté de détruire l'organisation animale, paroît être due à une formation momentanée de l'ammoniaque. Elle ronge rapidement les parties molles animales. Quand on veut désorganiser promptement les cadavres, on les met dans la chaux. D après Kirwan, elle a une pesanteur specifique de 2,3, et, d'après Bergmann, de 2,702. Elle verdit d'abord les couleurs bleues végétales, et les rend jaunes ensuite.

D'après Lavoisier, elle est infusible au feu alimenté par le gaz oxigène; Guyton assure l'avoir fondu en émail

opaque dans une cuiller de platine.

Lorsqu'on verse de l'eau sur la chaux nouvellement calcinée, on entend une sorte de sissement; l'eau est absorbée. La chaux se boursousse considérablement, s'éclate et s'échausse quelquesois à un point qu'on peut y allumer des corps combustibles.

Lorsqu'on éteint une grande quantité de chaux dans l'obscurité, il y a dégagement de lumière. (Pelletier,

Journal de Physique, t. 23.)

La chaux, selon la quantité d'eau qu'on y verse, se convertit en poudre, en bouillie ou en liquide épais; dans cet état on l'appelle chaux éteinte; elle a considérablement augmenté de poids par l'eau absorbée. Proust l'a considérée alors comme un hydrate. En la faisant rougir, l'eau se volatilise, et la chaux reprend son état primitif.

L'absorption de l'eau et sa combinaison avec la chaux expliquent le grand dégagement de chaleur. L'eau passe de l'état liquide à celui de solidité; toute la quantité de calorique de l'eau liquide devient libre. L'eau laisse peutêtre échapper encore une partie de calorique qui est combiné avec la glace; car, lorsqu'on mêle 2 parties de chaux avec 1 partie de glace à 0 centig., la combinaison se fait avec rapidité, et la température monte à 100 degrés.

Pendant l'extinction, la chaleur répand une odeur particulière qui dépend d'une partie de chaux entraînée par les vapeurs d'eau; la couleur bleue végétale est verdie

par cette vapeur.

 l_j

Si l'on expose de la chaux à l'air, elle en attire l'humidité et devient pulvérulente; elle se combine aussi ensuite

avec l'acide carbonique.

Selon Kirwan, 680 parties d'eau à 150 centig. peuvent dissoudre 1 partie de chaux; cette dissolution s'appelle eau de chaux. Pour la préparer on éteint la chaux vive par l'eau distillée, et on décante ensuite la liqueur claire. L'eau de chaux est transparente, d'une saveur acre, verdit le sirop de violat, rend la teinture de fernambouc violette, et celle de curcuma brune. Exposée à l'air elle se couvre d'une pellicule de carbonate de chaux. Si l'on

rompt la pellicule, elle tombe au fond, et il s'en forme une autre; de cette manière on peut successivement séparer toute la chaux. A la distillation, l'eau passe dans le récipient et la chaux reste pure dans la cornue.

Schaub et Trommsdorff prétendent avoir obtenu la chaux cristallisée en aiguilles, en distillant l'eau de chaux dans une cornue jusqu'à moitié. Bucholz a fait bouillir la chaux vive avec du muriate de chaux; il a obtenu des cristaux qu'il avoit d'abord pris pour de la chaux pure; mais par des expériences ultérieures, il a vu que ces cristaux étoient du muriate de chaux avec excès de base.

La chaux se combine avec le soufre par la voie sèche. On fait rougir un mélange de 2 parties de chaux et 1 partie de soufre dans un creuset bien clos, pendant une heure. Il reste une masse rougeâtre qui a subi un commencement de fusion; c'est le sulfure de chaux.

Lorsqu'on expose le sulfure de chaux pendant quelque temps au soleil, il luit dans l'obscurité. Cette propriété a été découverte par Canton; et on appelle pour cela ce composé phosphore de Canton. On le prépare en faisant rougir pendant une heure 3 parties de coquilles d'huîtres avec 1 partie de soufre. Après le refroidissement on choisit les parties les plus blanches qu'on réduit en poudre; c'est celle qui luit plus particulièrement.

Le sulfure de chaux a une saveur âcre; exposé à l'air ou humecté d'eau, il devient verdâtre; il se forme de l'hydrogène sulfuré, et le sulfure se convertit en sulfure hydrogéné.

Ce sulfure hydrogéné répand une odeur très-désagréable. On peut obtenir encore ce composé en faisant bouillir avec de l'eau un mélange de soufre et de chaux, ou en humectant ce même mélange. La chaleur produite par l'extinction de la chaux, est suffisante pour opérer la combinaison.

Au moment où ce composé a lieu, l'eau se décompose; il se forme un peu d'acide sulfurique qui s'unit à la chaux; une partie de soufre est dissoute par l'hydrogène, et se dégage en partie comme gaz hydrogène sulfuré. Ce composé contient, d'après cela, du soufre et de la chaux, de

l'hydrogène sulfuré et de la chaux, et une petite quantité de sulfate de chaux.

Lorsqu'on expose le sulfure hydrogène à l'air, il absorbe de l'oxigène, et il se forme du sulfate de chaux. Le sulfure de chaux se dissout dans l'eau bouillante; la liqueur jaune ou rougeâtre a une odeur désagréable. L'addition d'un acide en sépare du soufre, et il se dégage du gaz hydrogène sulfuré.

Le sulfure hydrogéné de chaux a la propriété de dissoudre du carbone à l'aide de la chaleur. Voyez Fourcroy,

Systême, t. 2.

Le phosphore se combine avec la chaux; on introduit dans un tube de verre fermé à une de ses extrémités i partie de phosphore, et on met dessus 5 parties de chaux pure. On chausse le tube en le tenant horizontalement pour rougir seulement la chaux. Lorsque la chaux est rouge, on élève le tube pour chausser le phosphore.

Le phosphore se volatilise, et, en traversant la chaux, s'y combine, ce qui constitue le phosphure de chaux. Pendant que l'union s'opère, la masse devient rouge; il se dégage du gaz hydrogène phosphoré qui s'allume au contact de l'air. Péarson a le premier fait connoître les

phosphures terreux.

On peut encore obtenir ce composé par le procédé suivant. On introduit dans un petit flacon étroit 3 parties de chaux vive en poudre; on fait rougir le flacon dans un creuset contenant du sable; on y ajoute successivement partie de phosphore coupé en petits morceaux. Les premiers fragments de phosphore s'y enflamment; mais les autres pénètrent la chaux. On bouche le flacon avec un morceau de craie.

Le phosphure de chaux est d'un brun foncé; il n'a pas d'odeur. A l'air il se décompose; il faut le conserver dans des flacons bien fermés; il est insoluble dans l'eau, mais il décompose l'eau; il se forme du gaz hydrogène phosphoré qui s'enflamme à l'air. Une partie de l'hydrogène phosphoré se combine avec la chaux, et produit du phosphure hydrogèné de chaux. L'acide muriatique en dégage une plus grande quantité du gaz hydrogène phosphoré.

D'après Alston, la pesanteur spécifique d'une lessive

alcaline diminue par l'addition de la chaux vivé. Cétte action est encore plus sensible dans l'ammoniaque liquide.

La chaux se combine avec l'alumine par la voie humide. Schéele versa sur de l'alumine nouvellement précipitée de l'eau de chaux, et remarqua que toute la chaux étoit unie à l'alumine.

Une dissolution de sulfate de chaux versée sur l'alumine, ne forme pas de combinaison; mais lorsqu'on y ajoute de l'eau de chaux, non seulement la chaux, mais aussi le sulfate de chaux se précipitent et forment un composé insoluble de chaux, d'alumine et d'acide sulfurique.

L'affinité de la chaux pour l'alumine se manifeste aussi lorsqu'on précipite un composé qui contient de la chaux et de l'alumine par l'ammoniaque; la chaux qui ne seroit pas précipitée par l'ammoniaque, l'est en partie avec l'alumine.

Par la fusion, la chaux se combine avec l'alumine ainsi qu'avec la silice.

La chaux favorise l'oxidation de plusieurs métaux, se combine avec eux par la fusion, et donne des verres et des émaux; elle s'unit aussi, par la voie humide, aux oxides, et forme avec eux des sels qui ne sont pas encore bien connus, excepté ceux avec l'oxide de plomb et le mercure qui ont été examinés par Berthollet.

Lorsqu'on fait bouillir l'oxide rouge de mercure avec l'eau de chaux, il se dissout en partie, et par le refroidissement on obtient de petits cristaux transparents d'une couleur jaune. Ce composé est appelé par quelques-uns mercuriate de chaux, croyant que le métal fait fonction d'acide.

La combinaison de la chaux avec l'oxide de plomb sera traitée à l'article Plomb.

La chaux se combine avec les acides et forme des sels. Voyez Sels Calcaires.

La chaux s'unit à l'huile et forme une espèce de composé savonneux; on l'obtient en versant une dissolution de savon dans l'eau de chaux. Ce composé est insoluble dans l'eau et dans l'alcool, ne fond qu'à une température très-èlevée. Les carbonates alcalins le décomposent par affinité double. La chaux sert à rendre les alcalis caustiques; on l'emploie pour la préparation des mortiers, pour le lut, etc.

L'usage le plus important de la chaux est pour la construction. Pour brûler la chaux, on choisit la pierre calcaire d'un gris bleuâtre, sonore et dure, qui conserve, après être brûlée, sa forme et sa dureté. Tous les calcaires qui deviennent brun par le feu, contiennent du manganèse, selon Bergmann, et donnent une chaus d'une qualite particulière.

Lorsque le calcaire contient de l'alumine et de la magnésie, ces terres influent sur la qualité de la chaux; elles ne se combinent pas avec le sable et ne forment pas

avec l'eau une masse homogène.

La silice, mélée avec l'eau et la chaux, forme une masse qui devient dure à l'air. Elle n'est pas nussible,

pourvu que la quantité n'en soit pas trop grande.

On brûte la chaux quelquesois arrangee en tas libres, composés des conches alternatives de bois et de calcaire. Ce procédé a le désavantage d'exiger beaucoup de combustible, et la chaux n'est jamais cuite exactement. Le procédé de brûter la chaux dans des sossés, est encore rare aujourd'hui; le plus ordinairement, on emploie des sourneaux dont la construction dépend du combustible.

Lorsqu'on emploie le bois, on donne au four la forme d'un cylindre ouvert de 10 à 12 pieds de hauteur sur 6 à 8 pieds de largeur. A la base du cylindre est une ouverture pour y porter le combustible et pour donner un courant d'air. Au milieu du four est une voûte construit par les pierres calcaires les plus grosses; on met deseus les plus petites, et on allume le feu sous la voûte. La flamme passe par les fissures des couches, et sort par le haut du four. On continue le feu jusqu'à ce que les pierres soient rouges comme un charbon ardent, et la flamme blanche.

Lorsqu'on emploie du charbon de terre ou de la tourbe, on donne au four la forme d'un cône renversé. A la partie la plus étroite du four est une porte pour enlever la chaux. On fait des couches avec le calcaire et le combustible; on ellume la couche inférieure qui consiste en combustible, colle-ci communique le feu à la couche supérieure suivante.

Lorsque le combustible est consommé, la chaux s'en-

fonce et en l'ôte par la porte.

Comme on fait entrer par le haut des pierres fraiches et du combustible, le four peut servir long-temps. Une construction très-avantageuse d'un four à chaux, par Rumford, se trouve dans les Ann. de Phys. de Gilbert, t. 4, p. 247.

Dans cette opération, la pierre calcaire perd son eau et la plus grande quantité de son acide carbonique, substances qui font presque la moitié de son poids; son vo-

lume a augmenté.

Pour avoir une chaux de bonne qualité, il faut régler le feu avec précaution; si la chaleur n'est pas asses forte, elle retient trop d'acide carbonique et la chaux ue s'éteint pas; une chaleur trop forte la brûle. Bergmann regarde la chaux brâlée comme privée de tout acide carbonique; elle ne s'échausse pas avec l'eau, et n'a pas de saveur. Bueholz a aussi remarqué qu'elle s'échaussoit fortement avec l'acide muriatique étendu, sans dégager d'acide carbonique. Des morceaux trempés dans l'eau pendant vingt-quatre heures ne se sont pas éteints; il s'étoit cependant formé de l'eau de chaux.

Bucholz avoit d'abord cru que le carbonate de chaux pur pouvoit acquérir cette propriété par la chaleur; mais Klaproth et Rose out trouvé que ce commencement de fusion dépendoit toujours d'une quantité d'alumine.

La chaux qui se divise le plus promptement dans l'eau, qui produit le plus de chaleur, qui, arrosée d'un peu d'eau, tombe en poussière fine, et qui se dissout entièrement sans effervescence dans l'acide acétique, est la meilleure.

L'altération que subit le calcaire par le seu est trop importante pour que les chimistes ne se soient point occupés de la cause de ce phénomène. Van Helmont, Ludowic et Macquer pensoient qu'elle perdoit de l'eau pure.

Boyle supposoit que les parties du feu s'y fixoient; Stahl l'attribuoit à la division extrême de la chaux par le

feu.

Black en a trouvé la véritable cause. Il se rappela que Hales, en dissolvant le calcaire, avoit obtenu une quan-

100 CHA

tité considérable d'air; il présuma que cet air se dégageoit dans la combustion avec l'eau; il fit rougir le calcaire à l'appareil pneumato-chimique et obtint du gaz acide carbonique dont la quantité avec l'eau répondoit à la perte du poids.

Le calcaire est, d'après cela, la chaux combinée avec l'acide carbonique. Black expliqua la chaleur qui se produit dans l'extinction de la chaux par le passage de l'eau

liquide à celui de solidité.

CHAUX CARBONATEE. Calcareus marmor Wern. Kalkstein.

Karsten divise la chaux carbonatée en compacte, grenue, spathique, excentrique, stalactite et testacée; il y range aussi le erbsenstein (pisolithe).

La chaux carbonatée pure contient, d'après Klaproth,

55—55 $\frac{1}{2}$ de chaux, et 45—44 $\frac{1}{2}$ d'acide carbonique.

La chaux carbonatée de Krotendorf, en Saxe, est composée, d'après Bucholz, de

•						•			100	
Eau.	•	•	•	•	•	•	•	•	0,5	_
Acide o	arl	oon	igu	le.	•	•	•	•	43,o	
Chaux										

Dans le spath d'Islande, la chaux carbonatée fibreuse,

la craie, etc., on a trouvé les mêmes proportions.

Simon qui a fait l'analyse de plusieurs espèces de chaux carbonatées primitives, trouva composées celles de Rudersdorf de

Chaux.		oniq	Jue	d	Variété, l'un blanc grisatre. 53,0 42,50	2º Variété, d'un gris bleuatre. 49,50 40,0	3º Variété. d'un gris bleu foncé. 48 38
Silice.	•	•	•	•	1,12	5,25	7
Alamine	•	•	•	•	1,0	2,75	4
Fer	•	•	•	•	0,75	1,37	2
Eau	•	•	•	•	1,63	1,13	1
•					100	100	100

Chaux carbonatée de Suède.

							4° Variété, d'un rouge brun foncé.	5° <i>Variété</i> , d'un gris verdàtres
Chaux		•	•	•	•	•	47,25	49,25
Acide	ca	rb	oni	que		•	38,25	35,o
Silice.		•	•	•		•		8,75
Alumin	16	٠.	•	•	•	•	3,75	2,50
Fer .	•	•	•	•	•	•	2,75	2,75
Eau	•	•	•	•	•	•	2,25	1,75
							100	100

CHEVEUX, POILS. Capilli, Haare.

Ces substances couvrent plusieurs parties du corps animal. On en distingue plusieurs espèces, d'après la longueur, l'épaisseur et la roideur, ce qui constitue les crins, les poils, la laine, etc.

Neumann a le premier analysé les cheveux, mais son analyse est incomplète; celles d'Achard, d'Hatchett, de Berthollet et de Vauquelin sont beaucoup plus exactes.

Achard trouva que l'eau bouillante n'agissoit pas sensiblement sur les différents poils; il les traita pendant une heure dans la machine de Papin; ils se ramollirent tellement, qu'on pouvoit les réduire en bouillie. Les poils avoient perdu un peu de leur poids, et l'eau étoit foiblement chargée de gélatine. Les poils, excepté les cheveux de l'homme et la laine, étoient fragiles après la dessication, de manière qu'on pouvoit les réduire en poudre.

Hatchett a obtenu les mêmes résultats; il conclut de ses expériences que les cheveux les plus doux, les plus souples qui se défrisent promptement dans un temps humide, donnent le plus facilement leur gélatine; que les cheveux roides contiennent peu de gélatine, et la donnent difficilement à l'eau; ce qui a été confirmé par un marchand de cheveux de Londres. Il assura à Hatchett que les cheveux doux s'altéroient davantage par l'eau bouillante que les cheveux roides.

Les cheveux brûlent avec beaucoup de rapidité. Achard

a obtenu de la combustion d'une livre de cheveux la quantité suivante de cendre:

					6	ros.	Grain	15.
Cheveux	•	•	•	•	•	1	20	
Poils de chèvre	•	•	•	•	•	1	$30^{\frac{1}{2}}$	
Soie de cochon	•	•	•	•	• .	1.	55	
Laine de mouton	1	•	•	•	•	1	32	
Poils de veaux.	•	•	•	. •	. •	2	40	
— de chien .	•	•	•	. •	. •	2	55	
Crins de cheval	•	•	•	•	•	3	12	

La couleur des cendres étoit pour la plupart jaunâtre ou jaune, celle des crins de chevaux rougeâtre. La cendre des cheveux d'homme, des poils de chien et de crin de cheval étoit sans saveur; celle de chèvre et du cochon avoit la saveur de sel marin. La lessive de ces différentes cendres ne change pas la couleur du sirop de violettes.

Fourcroy et Vauquelin obtinrent de l'incinération du crin de cheval 0,12 de résidu qui étoit presqu'entièrement

du phosphate de chaux.

Berthollet obtint de la distillation de 1152 parties de cheveux les produits suivants:

Carbona	le	ď	amı	noi	nia	qui	e .	90	
Eau em	p y ı	reu	ma	tiq	ne	•	•	179	
Huile									
Gaz.	•	•	•	•	•	•	•	371	
Charbon	1.	•	' •	•	•	•	•	324	·
								1152	

L'huile étoit brune et insoluble dans l'alcool à une température de 22 degrés centig.; elle brûloit rapidement comme les cheveux. Le charbon, difficile à incinérer, étoit attirable à l'aimant; il contenoit par conséquent du fer.

La potasse caustique dissout les cheveux, et forme un savon; le savon de chiffon de laine de Chaptal en est une preuve.

Les carbonates alcalins n'ont aucune action sur les cheveux.

La chaux paroît agir foiblement; les cheveux et la laine

CHE 103

y perdent un peu de leur solidité, mais rien de leur souplesse. Les poils de chèvre et de chien, les crins du cheval et la soie du cochon deviennent secs et fragiles.

Lorsqu'on verse dans une dissolution de cheveux dans la potasse de l'acide muriatique, il se dégage du gaz hydrogène sulfuré, et il se précipite une substance noire qui est probablement du charbon. Une lame d'argent devient noire dans cette dissolution. (Merat Guillot, Ann. de Chim., t. 34, p. 70.)

L'acide sulfurique dissout les cheveux à l'aide de la chaleur; il se développe une odeur forte d'acide sulfureux.

Berthollet a dissous des cheveux dans l'acide sulfurique; le liquide devint noir par l'augmentation de la chaleur. Si l'on distille des cheveux avec l'acide sulfurique, il passe en gaz acide carbonique; le reste est du gaz hydrogène, et il se sublime du sulfate d'ammoniaque.

L'acide nitrique teint les cheveux en jaune; à l'aide de la chaleur, il les dissout; il se forme alors une substance grasse et de l'acide oxalique. Six gros de laine ont donné à Berthollet 3 gros 4 grains d'acide oxalique.

L'acide muriatique dissout les chepeux avec facilité; la dissolution n'est pas troublée par l'eau, selon Achard. La dissolution distillée donne sur la fin une quantité considérable de muriate d'ammoniaque. Il reste plus de charbon que par le traitement de l'acide sulfurique; ce charbon contient du fer.

L'acide oxi-muriatique blanchit les cheveux, et détruit leur solidité. Lorsqu'on introduit des cheveux dans du gaz oxi-muriatique, ils se convertissent, selon Achard, en une bouillie. Voyez Berthollet, Mém. de l'Acad., 1786.

Vauquelin a fait de nouvelles expériences sur les cheveux. Il fit bouillir les cheveux plusieurs jours dans l'eau; l'eau ne contenoit qu'une petité quantité de substance animale; ce qui a été indiqué par la teinture de noix de galle et autres réactifs.

Dans la machine à Papin, les cheveux se sont dissous sans être altérés. Lorsqu'on surpasse un certain degré de chaleur, les cheveux se décomposent en partie; il se forme de l'ammoniaque et une huile empyreumatique. Dans l'un

104 CHE

et l'autre cas, il se dégage une quantité considérable de

gaz hydrogène sulfuré.

En traitant les cheveux noirs de la même manière, il resta une matière noire qui se sépara leutement de la dissolution. Elle consistoit en une huile noire épaisse comme un bitume, peu soluble dans l'alcool et dans les alcalis; elle contenoit du fer et du soufre (peut-être combinés ensemble). Les cheveux rouges laissèrent un résidu d'un rouge jaunâtre, contenant beaucoup d'huile, de soufre et un peu de fer.

Après la filtration, les liquides restèrent clairs et sans couleur; ils furent troublés par les acides forts; la noix de galle et l'acide muriatique oxigéné y formèrent un précipité abondant; l'argent s'y colora, et l'acétate de plomb fut précipité en brun. Les dissolutions évaporées avec soin ne donnèrent pas de gelée, mais une substance visqueuse, d'où Vauquelin a conclu que la matière des

cheveux n'est pas de la nature de la gélatine.

Vauquelin fit dissoudre peu à peu des cheveux noirs et rouges dans l'eau, contenant 0,04 de potasse caustique. Pendant l'opération, il se développa du sulfure hy-

drogène d'ammoniaque,

Les acides formèrent, dans ces dissolutions, des précipités blancs, solubles dans un excès d'acide. Lorsque les précipités furent redissons, il vint nager à la surface une huile sous forme de pellicule irisée.

La dissolution alcaline des cheveux rouges paroît contenir plus d'hydrogène sulfure que celle des cheveux noirs.

Les acides sulfurique et nitrique prennent d'abord une couleur rosée, et dissolvent ensuite les cheveux. L'acide nitrique les colore en jaune. Il surnage sur le liquide une huile noire, si les cheveux étoient noirs; et rouge, si les cheveux avoient cette couleur. Les deux huiles coagulent par le refroidissement et se décolorent au bout de quelque temps. La dissolution nitrique, évaporée avec soin, donne de l'acide oxalique, et la substance amère, beaucoup de fer et de l'acide sulfurique qui provient du soufre contenu dans les cheveux.

L'acide oxi-muriatique gazeux blanchit d'abord les che-

CHE 105

veux, les ramollit ensuite et les convertit en une masse visqueuse, transparente, semblable à la térébenthine. Cette substance est amère, en partie soluble dans l'eau et dans l'alcool.

Les cheveux distillés ont donné les mêmes produits que les autres substances animales, avec cette différence qu'on obtient plus de soufre et très-peu de gaz. Il resta dans la cornue 0,28 à 0,30 de charbon.

La cendre étoit d'un brun jaune; elle contenoit du fer, de l'oxide de manganèse, du phosphate et du sulfate de

chaux, un peu de muriate de soude et de la silice.

La cendre des cheveux rouges est moins colorée, parce qu'elle contient peu de fer et de manganèse. Celle des cheveux blancs en contient encore moins; mais on en retire une grande quantité de magnésie.

L'alcool extrait des cheveux deux espèces d'huiles, l'une d'une couleur blanche qui se dépose par le refroidissement en petites lames, l'autre d'un gris verdâtre qui se sépare par l'évaporation de l'alcool; elle devient solide

à la longue.

Les cheveux rouges donnent une huile solide, blanche, semblable au blanc de baleine. Par l'évaporation, il se sépare de l'alcool une autre huile qui est d'un rouge de sang. Les cheveux les plus rouges deviennent bruns ou châtains par ce traitement. Vauquelin a conclu de-là que la couleur des cheveux rouges provenoit de la présence de l'huile rouge.

Les cheveux noirs contiennent, selon Vauquelin,

1º Une substance animale qui en fait la plus grande partie;

2º Une huile blanche concrète en petite quantité;

3º Une huile d'un gris verdâtre en grande quantité;

4º Du fer dont l'état est incertain;

5º Quelques traces d'oxide de manganèse;

6º Du phosphate de chaux;

7º Du carbonaté de chaux;

8º De la silice;

9° Une quantité considérable de soufre.

Les cheveux rouges diffèrent des cheveux noirs en ce qu'ils contiennent une huile rouge, tandis que ceuxci contiennent une huile noire verdâtre. Les cheveus blancs contiennent une huile incolore et beaucoup de

phosphate de chaux.

Vauquelin regarde la substance grasse qui différe dans les cheveux, comme la cause de la souplesse et de l'élasticité. C'est probablement elle qui donne la propriété aux cheveux de brûler rapidement, et de former beaucoup de savon avec les alcalis.

Vauquelin a prouvé que la substance animale n'étoit ni de la gélatine ni de l'albumine, et qu'elle ressembloit plutôt au mucus provenant des narines, de la bouche et de toutes les cavités du corps. Annal. de Chim., t. 58,

p. 41.

Les marchands de cheveux emploient teutes sortes de moyens pour donner une autre couleur aux cheveux. Ils rendent plus clairs les cheveux foncés en les laissant tremper dans une eau limoneuse, et par le blanchiment. Pour foncer les cheveux clairs, ils les traitent par une décoction de noix de galle ou de brou de noix.

Pour teindre les cheveux rouges en noir, on emploie une pommade qui contient de l'oxide rouge de plomb et de la chaux; on les arrose aussi avec une dissolution d'acétate de plomb, de nitrate de mercure ou d'argent, et

on les frotte ensuite avec de l'huile.

Il faut employer ces moyens avec prudence pour ne pas les rendre nuisibles à la santé.

CHIMIE. Voyez Sciences physiques.

CHLORITE. Argilla chlorites Wern. Chlorit.

La chlorite appartient au genre talc; elle est fréquemment en masse, quelquefois aussi en cristaux oblongs à 4 faces; elle est mate ou peu éclatante, opaque, passe du mou au demi-dur. Quelquefois ce sont des écailles peu adhérentes ensemble; sà couleur est verte. On en distingue 4 espèces.

1° Chlorite terreuse. Elle est en parties peu cohérentes, qui paroissent être de petits prismes irréguliers à 6 faces. Ils sont ou entassés, ou bien ils forment une couche sur d'autres fossiles. La chlorite terreuse est grasse au toucher,

et donne une odeur argileuse quand on souffle dessus. Elle se pulvérise difficilement; sa couleur est entre le bleu de montagne et le vert noirâtre, presque toujours soncé; la rachire est d'un vert de montagne sans éclat. Au chaluniou, elle devient brune, se boursouffle et fond en un verre d'un brun foncé. Avec le borax, elle donne un verre d'un gris verdâtre.

Selon Vauquelin elle est composée de

Oxide de fer	•	•	•	•	•	43,3
Silice	•	•	•	•	•	26,0
Alumine.	•	•	•	•	•	15,5
Magnésie.	•	•	•	•	•	8,0
Muriate de p	Q	lass	e	•	•	
Eau	•	• .	• '	• .	•	4,0
				,		98,8

(Annal. de Chimie, t. 10.)

Selon Hæfner, de

Oxide de l	er	•	•	•	•	12,92
Silice .	•	•		•		
Alumine	•			•		
Magnésie						
Chaux .	•	•	•	•	•	1,66
						100,00

2º CHLORITE COMMUNE. Elle a une cassure terreuse fine, test brillante, demi-dure, maigre au toucher, d'un vert foncé, et d'une raclure de vert de montagnes.

L'analyse de Hæpfner donne

Oxide	de	fe	r	•	•	•	10,15
Silice	•	•	•	•	•	•	41,15
Alumin			•	•	•	•	6,13
Magnés	ie	•	•	•	•	•	39,47
Chaux		•	•	•	•	•	1,5
Cristau	K.	•	•	•	•	•	1,5
							99,90

ro8 CHL

3º Chlorite lamelleuse. Elle est d'un vert foncé, se trouve quelquefois cristallisée en tables à 6 faces, passe du peu éclatant à l'éclatant; son éclat est gras ou perlé; la cassure est lamelleuse; elle est translucide sur les bordés

4º CHLORITE SCHISTEUSE. Ce fossile a une cassure schitteuse; les fragments sont orbiculaires. Dans l'intérieur il est brillant ou peu éclatant; il est mou. La couleur est d'un gris verdâtre ou d'un vert foncé, s'approchant du noir. La raclure est d'un vert de montagne.

Gruner a fait l'analyse de la chlorite schisteuse qui se trouve dans la pierre d'aimant octaédrique; il l'a trouvée

composée de

									200
Perte	•	•	•	•	•	•	•	•	. 2,50
		•							14,0
Chaux									3, 0
Oxide o	le :	fer	•	•	•	•	•	•	46,75
Magnés Oxide o	ie	•	•	•	•	•	•	•	42,75
Alumin	e.	•	•	•	•	•	•	•	31,25
Silice	•	•	•	•	•	•	•	• .	59,0

Chlorite blanche. Ce fossile diffère beaucoup du précédent. Il consiste en lames éclatantes d'un blanc argenté, qui sont très-molles; il communique aux corps avec lesquels on les frotte, un enduit semblable aux écailles de certains poissons. Lorsqu'on humecte la chlorite, elle exhale une odeur argileuse; l'eau dans laquelle on la tient plongée quelque temps, montre des propriétés alcalines. Au chalumeau, elle fond en émail blanc verdâtre. Par la chaleur rouge, elle perd 8 pour 100 de son poids. Ses parties constituantes sont, d'après Vauquelin,

Silice	•	•	•	•	•	•	•	•	56
Alumin	B.					•			18
Potasse	•	•	•	•	•	•		•	8
Chaux	•	•	•	•	•	•	•	•	3
Fer et o	x i	de d	de i	ma	gné	sie	•	•	4
						•			6
								-	, e

CHROMATES. Les combinaisons de l'acide chromique avec les bases ne sont pas encore exactement connues.

Les chromates alcalins ont en général une couleur d'un jaune orangé, qui est propre aux cristaux ainsi qu'aux dissolutions de ces sels.

CHROMATES ALCALINS.

CHROMATE D'AMMONIAQUE. Ce sel cristallise, selon Richter, en aiguilles; il est insoluble dans l'alcool, et attire l'humidité de l'air.

CHROMATE DE POTASSE. Il cristallise, selon Godon, en prismes dont les faces latérales sont des rhomboïdes qui attirent l'humidité, d'après Richter.

CHROMATE DE SOUDE. Il dissère peu du sel précédent. Les cristaux deviennent plus grands, selon Richter, quand ce chromate et celui de potasse contiennent un excès d'acide. Dans ce cas, leur couleur est plus jaune, et peut s'approcher du rouge de rubis.

CHROMATES TERREUX.

CHROMATE DE BARITE. Ce sel communique, selon Godon, une couleur d'un vert jaunâtre à la porcelaine; on peut l'employer pour en retirer l'acide chromique par le moyen de l'acide sulfurique.

CHROMATE DE CHAUX. Il est soluble dans l'eau, est cristallisé régulièrement.

Chromate de silice. Lorsque la silice est préalablement bien divisée par un alcali, elle forme avec l'acide chromique une combinaison très-intime. Ce composé est d'un rouge rose, insoluble dans l'eau, et ne subit pas d'altération au four de porcelaine.

CHROMATE DE MAGNÉSIE. Ce sel cristallise, selon Richter, en prismes qui attirent moins l'humidité que les chromates

alcalins. Les carbonates alcalins en séparent entiésement l'acide chromique.

Selon Richter, 1000 parties d'acide chromique privé d'eau exigent pour la neutralisation 1610 parties de buirte, 1163 de potasse, 963 de strontiane, 623 de soude, 574 de chaux, 447 de magnésie et 441 d'ammoniaque.

CHROMATES MÉTALLIQUES.

CHROMATE D'ANTIMOINE. En précipitant le chromate de potasse par le muriate d'antimoine, on obtient une poudre jaunâtre.

CHROMATE DE PLOME. La nature nous offre cette combienaison dans le plomb rouge. On le trouve, quoique rante ment, dans les environs de Catharinembourg et dans les mines d'or de Beresof.

Le chromate de plomb se trouve rarement en masse; quelquesois il est dissénniné et en conches superficielles; le plus ordinairement il cristallise en prismes à 4 faces.

La couleur de ce fossile est rouge, un peu jaunatre; se raclure et la poudre sont de couleur orangée; l'extérieur est très-éclatant, ayant l'éclat de diamant; l'intérieur l'est peu; la cassure est inégale en petits grains fins. Dans les cristaux, il est demi-transparent; au reste, il est translucide; il est mou. Sa pesanteur spécifique est de 5,75, selon Brisson, et de 6,0269 selon Blumenbach.

Le fossile est composé, d'après

• • •	VAUQUELIN,	RICHTER,
Acide chron	aique. 34,88	27,7
Oxide de plo	omb . 65,12	72,3
•	100	100

Ce sel est décomposé par les carbonates alcalins à l'aide de l'ébullition. Les alcalis purs le dissolvent en partie, selon Vauquelin, et forment un sel triple. Les acides sulfurique, nitrique et muriatique décomposent le chromate de plomb; en ajoutant à l'acide nitrique un peu de sucre,

la dissolution s'opère plus promptement, et demande, au lieu de 20 à 30 parties, 5 à 6 d'acide. Le chromate de plomb se trouve encore dans le plomb brun de Zimapan, dans la proportion de 16 pour 100.

On peut obtenir ce sel en versant dans du nitrate de

On peut obtenir ce sel en versant dans du nitrate de plomb une dissolution neutre de chromate de potasse; on expose ensuite le précipité bien lavé à l'air. Voyez Godon,

Annal. de Chimie, t. 53.

Chromate de fer. On l'a trouvé dans le département du Var et en Sibérie. Il est en morocaux d'une forme indéterminée; il est brun, analogue à la blende brune. Son éclat est peu métallique; il est assez dur pour rayer le verre. Sa pesanteur spécifique est de 4,0326. Au chalumeau, il ne fond pas seul; mais avec le borax il forme un grain d'un beau vert. Il est insoluble dans l'acide nitrique; en général, il n'est pas attaqué par les acides. Le nitre le décompose avec une grande facilité. Fondu avec la potasse, ensuite dissous dans l'eau, on a une liqueur d'une belle couleur orangée.

Il est composé, selon Vauquelin, de

Acide chi	romi	gu	e.	•	•	•	• ,	43,0
Oxide de	fer.	•	•	•	•	•	•	347
Alumine.	•	•	•	•	•	•	•	· 20, 3
Silice	•	•	•	•	•	•	•	2,0
								+00

On peut préparer ce sel en verseut dans une dissolution de sulfate de fer du chromate de potasse; il diffère copendant, selon Godon, du chromate naturel en conteur et en d'autres propriétés; il soupçonne que dans le fossile le chrôme se trouve à l'état d'oxide. Klaptoth est de cette opinion; ce qui pourroit expliquer pourquoi les acides simples y ont peu d'action, et pourquoi le nitre le déscompose avec facilité.

CHROMATE DE MERCURE. Lorsqu'on verse dans du mitrate

de mercure une dissolution de chromate de potasse, on obtient un précipité rouge. Ce sel est décomposé par le calorique; le mercure se volatilise, et l'acide chromique se convertit en oxide vert qui reste dans la cornue. Il est composé, d'après Godon, de

Acide chromique. Oxide de mercure				
			100	

CHROMATE D'ARGENT. On l'obtient en poudre d'un rouge carmin en versant dans du nitrate d'argent une dissolution neutre de chromate de potasse. Ce sel est, comme la plupart des chromates métalliques, soluble dans l'acide nitrique; c'est pourquoi le nitrate d'argent n'est pas précipité par l'acide chromique; il se forme plutôt un sel triple en cristaux de couleur de rubis. On peut décomposer le chromate d'argent par de l'acide muriatique étendi pour avoir l'acide chromique très-pur. Au feu, ce sel été décompose, l'argent se réduit, et l'acide chromique passé à l'état d'oxide.

Le chromate de tellure se forme en versant du nitrate de tellure dans une dissolution de chromate de potasse; le précipité est d'un jaune clair.

Le sulfate de cuivre est précipité par le chrômate de potasse en un vert clair, selon Richter; et en brun châtain selon Vauquelin. La dissolution du nitrate de bismuth est précipité par le chromate de potasse en jaune citron. Selon Moussin Pouschkin, le chromate de potasse précipite le muriate de zinc en jaune, et celui d'étain en vert séladon. La couleur jaune de la dissolution d'or passe an jaune verdâtre par le chromate de potasse, la couleur rouge des dissolutions de cobalt au rouge jaune.

Selon Trommsdorff, le chromate de potasse précipité le nitrate de cobalt en gris cendré.

Voyez Vauquelin, Annales de Chimie, tome 25, p. 21; Richter, Nouveaux Objets en Chimie, cahier 10, page 58.

CHROME. Chromium. Chromium.

Lorsque Vauquelin fit, en 1797, l'analyse du plomb rouge de Sibérie, il y découvrit ce métal à l'état d'acide. Comme ses oxides ont la propriété de colorer d'autres substances à un haut degré, il lui a donné le nom de chrôme (de chroma, couleur). A la même époque, Klaproth s'occupoit de l'analyse du plomb rouge, dans le quel il soupçonna une nouvelle substance métallique; mais Vauquelin publia ses résultats avant que Klaproth n'eût terminé son analyse.

On a découvert ensuite ce métal à l'état d'acide avec le fer en Sibérie, en France, dans les environs de Gassin et dans le département du Var (Vauquelin, Journ. des Mines, t. 55). Klaproth l'a trouvé à l'état d'oxide dans le chrôme ferrugineux de la Styrie, dans la proportion de 55 pour 100; ensuite combiné avec le plomb dans le plomb brun de Zimapan, avec le titane et le fer. Selon Vauquelin et Klaproth, l'oxide de chrôme est la partie verte de l'émeraude du Pérou. Selon Vauquelin, l'acide chromique colore en rouge le spinelle. Rose a trouvé l'oxide dans la serpentine de Saxe; Gehlen, dans plusieurs talcs, dans l'asbeste et surtout dans les granats de Bohême; Lowitz l'a trouvé dans tous les aérolithes analysés par lui (Nouv. Journ. de Chimie, t. 2, p. 687); ce qui a été confirmé par Vauquelin et Laugier.

Pour réduire le chrôme, Vauquelin a introduit l'acide chromique dans un creuset de charbon placé dans un autre creuset de porcelaine ou de platine, et rempli de charbon. Exposé à la forge pendant une heure, il obtint un globule métallique d'un gris blanc, formé d'aiguilles entrelacées, aigre et presque infusible.

Richter n'a jamais pu féduire le chrôme dans un creuset de charbon; il a cependant réussi de la manière suivante. Ilintroduisit dans un cornet d'épreuve un mélange d'oxide de chrôme et d'un tiers ou de moitié de charbon de sucre; il plaça le cornet bien luté dans un four de porcelaine à l'endroit où les capsules commencent à fondre; Richter obtint de 3 onces d'oxide de chrôme un peu plus d'un gros et demi de métal.

Les grains métalliques pesèrent de 2 grains jusqu'à gros. La couleur du métal étoit d'un gris blanc; il n'y avoit pas, comme Vauquelin l'a remarqué, des aiguilles cristallines, mais des grains moyennement fins.

Il est tellement aigre, que lorsque Richter voulut séparer le plus gros morceau des scories avec un marteau,

il le brisa.

Sa pesanteur spécifique est de 5,900.

Selon Ritter, il est foiblement attiré par l'aimant. Il s'oxide facilement à une chaleur violente, au contact de l'air.

Vauquelin, en traitant le chrôme au chalumeau, a vu qu'il se couvroit d'une couche lilas, qui devenoit verte par le refroidissement.

Le chrôme se combine avec l'oxigène en différentes

proportions.

On obtient l'oxide au minimum qui est vert en chauffant l'acide chromique dans des vaisseaux clos; il se dé-

gage du gaz oxigène, et il reste de l'oxide vert.

L'oxide brun a été décrit par Moussin Pouschkin; il le compare, pour sa couleur, à l'éthiops martial. Quant su degré d'oxidation, il lui assigne le rang entre l'oxide vert et l'acide. Richter remarque aussi que l'oxide vert rougi à plusieurs reprises, passe au brun. Dans cet état, il est insoluble dans les acides, et l'acide nitrique ne le convertit qu'avec difficulté en acide chromique.

Selon Godon, l'oxide de chrôme au minimum est

blanc; vient ensuite l'oxide vert.

Il découvrit l'oxide blanc en précipitant des dissolutions de plomb par du chromate de potasse. Il y remarqua toujours une partie de chrôme qui avoit entièrement perdusa couleur. En faisant passer de gaz hydrogène sulfuré dans la liqueur, pour en séparer le plomb, il y ajouta de la potasse qui occasionna un précipité blanc, lequel, fondu avec le borax, lui communiqua une couleur grise.

Les oxides de chrôme passent à l'état d'acide par une forte chaleur et par les alcalis. Les terres alcalines, et même l'alumine, produisent le même effet, mais il ne faut

pas que la chaleur soit trop intense.

Les combinaisons du chrôme avec les acides sont en-

core peu connues. Les acides muriatique et nitrique n'altèrent pas ce métal. L'acide nitro-muriatique bouillant le dissout et présente une liqueur verte. Les oxides de chrôme se dissolvent mieux dans les acides. On reconnoît la présence du chrôme dans un liquide, par le prussiate de potasse, qui y forme un précipité vert; l'infusion de noix de galle, un précipité brun; et le sulfure de potasse hydrogéné, un précipité vert qui devient jaune par quelques gouttes d'acide nitrique.

Le carbonate de chrôme est une poudre légère d'un vert bleuâtre, qui fait effervescence avec les acides. Le carbonate nouvellement précipité est soluble dans un excès d'acide carbonique, et présente une liqueur bleuâtre qui

paroît améthiste à la lumière.

L'acide nitrique attaque, à l'aide de la chaleur, l'oxide de chrôme et le convertit en acide. Godon a remarqué qu'en précipitant le nitrate de mercure, par l'acide chromique, la liqueur surnageante avoit une couleur d'améthiste qui donna, par l'évaporation, des octaèdres d'un rouge violet, qu'il a reconnus pour du nitrate de chrôme. Il suit de-là que tout le chrôme n'étoit pas converti en acide, qu'une partie étoit restée à l'état d'oxide de manière que l'acide chromique se combine avec le mercure, tandis que l'oxide de chrôme s'unit à l'acide nitrique.

La dissolution du chrôme dans l'acide muriatique, amenée à l'état neutre, a une couleur bleuâtre; si elle est acide, la couleur est d'un vert de pré. Elle ne cristallise pas aisément. L'alcool rectifié dissout le muriate de chrôme. Les arséniate et phosphate de potasse précipitent le muriate de chrôme; le phosphate et l'arséniate de chrôme sont d'une couleur perlée. Le sulfate de chrôme

est d'un vert bleuâtre; il est très-soluble dans l'eau.

Lorsqu'on expose les carbonate, muriate et nitrate de chrôme à une chaleur au-delà du degré de l'eau bouillante, les acides se dégagent et le résidu est d'un vert d'olive, quelquefois brun. En versant de l'eau sur l'oxide de chrôme qui reste, il se colore en jaune; lorsque l'eau a eulevé les parties solubles, le résidu est peu soluble dans les acides. Ce résidu foncé, chauffé à plusieurs reprises

8.

-116 CHR

et traité par l'acide nitrique concentré et évaporé jusqu'à siccité, acquiert la propriété de colorer l'eau en jaune.

On ne fait pas encore beaucoup d'usage du chrôme dans les arts; la rareté de ce métal en est principalement la cause.

Godon de Saint-Ménin (Ann. du Muséum, t. 4, p. 238) a démontré comment on pouvoit en tirer une belle couleur verte miscible à l'huile et à l'eau, et son emploi sur la porcelaine, l'émail, etc. Dans la manufacture de Berlin on en fait usage.

Godon versa dans une dissolution de chromate de potasse du nitrate de mercure au minimum. Le chromate rouge de mercure qui se précipita fut mêlé avec 3 parties contre 1 d'alumine; le mélange rougi dans un creuset donna cette belle couleur verte inaltérable à l'air et à la lumière (1).

Procédé pour décomposer le Chromate de fer.

Pour obtenir en grande quantité l'oxide de chrôme, on emploie ordinairement le chromate de ser; cette mine a pour gangue une espèce de stéatite qui, par sa couleur et quelques autres propriétés physiques, pourroit ètre consondue, jusqu'à un certain point, avec le chromate lui-même, d'autant plus sacilement, que ces deux substances semblent, au premier aspect, ne sormer qu'une seule et même masse; cependant avec un peu d'attention, on voit que la gangue est composée de lames alongées et un peu nacrées, tandis que le chromate est d'un grain très-sin, brillant, et d'une densité supérieure à celle de la gangue.

M. Vauquelin avoit employé, pour préparer l'oxide de chrôme, 3 parties de nitre contre une de cette mine réduite en poudre fine; mais dans la pratique, il a reconnu que cette proportion étoit beaucoup trop considérable; en effet, comme on ne peut isoler la gangue que très-imparsaitement, il arrive que le nitre, par l'alcali qu'il laisse à nu, attaque non seulement le chromate de ser, mais encore l'alumine et la silice qui y existent en grande proportion, et alors le chromate de potasse se trouve mélangé d'une dissolution alcaline de toutes ces terres, d'où résultent deux inconvénients: le premier, en ce que l'on est obligé d'employer, pour la séparation de ces terres et la saturation de l'excès d'alcali, une grande quantité d'acide nitrique, et s'il arrive qu'on dépasse la quantité d'acide nécessaire à l'exacte saturation de la potasse, on redissout une portion de silice, et principalement de l'alumine; le second consiste en ce que ces terres, en se précipitant, en-

⁽¹⁾ Nous croyons devoir ajouter à ces détails de nouvelles expériences de M. Vauquelin, extraites d'un mémoire sur la méthode pour décomposer le chromate de fer, obtenir l'oxide de chrôme, préparer l'acide chromique, et sur quelques-unes de ses combinaisons. (Annales de Chimie, 4.70.)

CHRYSOBERIL. Voyez Cymophane.

CHRYSOCOLE. Voyez Borax.

CHRYSOLITHE, PERIDOT. Silex chrysolithus Wern. Chrysolith.

Il a regné pendant long-temps, dans les systèmes mi-

trainent avec elles des chromates de potasse qu'on ne sauroit leur enle-

ver par le lavage.

Un autre inconvénient, surtout dans la préparation en grand, où il faut soutenir le seu long-temps, c'est que cet excès d'alcali attaque le creuset et le fait sendre. Ainsi l'économie et la certitude du succès de l'opération commandent de n'employer qu'une demi-partie de nitre contre une de chromate; par ce moyen la masse n'entre point en susion, et cependant le chromate est bien attaqué; il est souvent arrivé que la potasse a été entièrement saturée d'acide chromique.

Cette décomposition opérée, on lessive exactement la masse, puis on traite le résidu à chaud par l'acide muriatique étendu d'eau, qui enlève le fer, la magnésie, l'alumine et la silice, divisées par l'action

de la potasse, et la soustraction de l'acide chromique.

La dissolution terminée, on décante promptement la liqueur acide, sans quoi elle se prendroit en gelée, et il seroit très-difficile alors de séparer le chromate non décomposé; on traite de nouveau celui-ci comme la première fois, mais au lieu d'employer partie égale de nitre, un quart suffit. Lorsque le chromate de ser est entièrement décomposé, on réunit les dissolutions de chromate alcalin pour les saturer par l'acide nitrique, après quoi il est convenable de l'aire cristalliser ce chromate, tant pour séparer quelques portions de terre qui auroient pu se dissoudre par l'excès d'acide, que pour enlever un peu de chromate de ser qui se sépare en poussière brune, par les progrès de l'évaporation. On redissout dans l'eau, on filtre, et on précipite la liqueur par une dissolution de nitrate de mercure au minimum, contenant le moins possible d'acide en excès.

En supposant même que le chromate de potasse ait été purifié, comme l'auteur l'a indiqué, c'est-à-dire qu'il ne contienne ni sub-stance terreuse, ni muriate, le chromate de mercure se précipite avec une couleur plus ou moins intense, suivant l'état de concentration des dissolutions, leur température et leur excès d'acide. Dans quelques circonstances, les molécules de ce sel, en se rapprochant plus lentement, prennent plus d'agrégation, cristallisent même et acquièrent par-là une couleur rouge plus soncée; aussi remarque-t-on que les premières portions qui se précipitent, sont les plus pâles, parce qu'à mesure qu'on soustrait de l'acide chromique, c'est par rapport au chromate de potasse, comme si l'on étendoit la liqueur : au reste, la couleur

n'influe en rien sur la qualité du chromate de mercure. Il sussit, pour obtenir l'oxide de chrôme bien pur et d'une trèsbelle couleur, de chausser sortement dans une cornue de grès bien lutée, le chromate de mercure pur, jusqu'à ce qu'il ne se dégage plus d'oxigène, et de soutenir le seu d'autant plus long-temps qu'on désiro118 CHR

néralogiques, une grande confusion; on donnoit à tous les fossiles d'un vert jaunâtre la dénomination de chrysolithes.

Werner est le premier qui ait donné plus de précision

obtenir une nuance moins soncée; il semble qu'il existe réellement deux espèces d'oxide de chrôme, car en chaussant très-long-temps, le vert s'assoiblit tellement, qu'il passe au jaune seuille morte.

Combinaison de l'Acide chromique avec la Barite.

Pour préparer le chromate de barite, on emploie avec succès du chromate de potasse bien purifié et bien neutre; on y mêle du nitrate de barite, jusqu'à ce qu'il ne se produise plus de précipité; on laisse rassembler celui-ci, on décante la liqueur et on lave à plusieurs repriscs jusqu'à ce qu'il soit entièrement dégagé de toutes parties salines étrangères.

On ne court aucun risque d'employer de grandes quantités d'eau, même tiède, pour laver ce sel, car il n'est pas sensiblement soluble.

Procédé pour obtenir l'Acide chromique pur.

Parmi les différentes méthodes qu'on peut employer pour préparer cet acide, celle qui a paru préférable à M. Vauquelin, consiste à décomposer le chromate de barite par l'acide sulfurique; les autres lui ont présenté des difficultés plus ou moins grandes et nombreuses.

On dissout donc le chromate de barite dans l'acide nitrique affoibli, on le précipite ensuite avec beaucoup de précaution par l'acide sulfurique, de manière que tout le sel soit décomposé sans qu'il y ait d'acide sulfurique en excès. Si par hasard on dépassoit le terme, on sépareroit la surabondance d'acide par l'eau de barite. On reconnoît qu'on a saisi le point, quand le précipité, que forme l'acide chromique dans l'eau de barite, se redissout entièrement dans l'acide nitrique, et quand l'acide sulfurique ne trouble point cet acide chromique.

Alors on filtre la liqueur, on la fait évaporer avec précaution, surtout vers la fin, pour ne pas décomposer l'acide chromique; on répète plusieurs fois cette évaporation jusqu'à siccité pour vaporiser tout l'acide

Quand l'acide chromique est très-concentré, il s'y forme des masses mamelonnées où l'on voit des cristaux rouges, grenus, se grouper, mais ils ne sont pas permanents à l'air; ils en attirent l'humidité.

L'acide chromique ainsi purifié a une couleur rouge soncée, une saveur très-acide, mais austère et métallique; il est soluble dans l'alcool qui le décompose promptement, car sa dissolution devient verte.

En général l'oxide de chrôme obtenu par la calcination du chromate de mercure, n'est attaqué que très-difficilement par les acides. Cependant on parvient à la longue à le dissoudre; mais pour en former des combinaisons, M. Vauquelin s'est servi de l'oxide obtenu de la composition du chromate de potasse, au moyen de l'hydro-sulfure, suivant le procédé indiqué ci-dessus. Il a vu que cet oxide récemment précipité se dissout avec la plus grande sacilité, même dans les acides les plus soibles.

Le sulfate de chrôme ne lui a rien présenté de remarquable, seule-

CHR 213

à ce terme. A présent on donne ce nom au sossile que les Français appellent péridot. Les anciens appeloient la chrysolithe des modernes topaze, et les modernes appeloient la topaze des anciens chrysolithe; au moins Pline décrit la topaze comme un fossile verdâtre.

ment, il a observé qu'il se décompose sacilement par la chaleur; car lorsqu'on le calcine légèrement, il ne se redissout plus dans l'eau.

Le muriate a cela de particulier, qu'évaporé à siccité, il donne une poudre rose qui attire l'humidité de l'air; sa dissolution est d'un beau vert. Si on le calcine un peu fortement, il répand une odeur d'acide muriatique oxigéné, acquiert un grand volume, et se transforme en petites paillettes micacées, jaunes, brillantes; enfin, si on le chausse

davantage, on le convertit totalement en oxide vert.

M. Vauquelin a sait bouillir à plusieurs reprises, et en grande quantité, de l'acide nitrique sur l'oxide de chrôme récemment précipité, il s'y est dissous parsaitement; mais quand on séparoit l'oxide au moyen de la potasse caustique, la liqueur surnageante ne conservoit aucune couleur. Le contraire arrive quand on évapore à siccité, et qu'on calcine légèrement: en redissolvant dans l'eau, celle-ci prendune couleur rougeâtre, et après la séparation de l'oxide, la liqueur reste d'un beau jaune doré.

On a également dissous de l'oxide de chrôme dans l'acide phosphorique et dans l'acide oxalique; la première combinaison avoit une conleur verte d'émeraude; l'autre, vue en masse, présente une couleur améthiste. L'acide sulfureux dissout aussi très-bien l'oxide de

chróme.

Action des Alcalis caustiques sur l'Oxide de Chrôme.

Si, dans une dissolution de chrôme un peu étendue, on verse de la potasse caustique en quantité surabondante, à la saturation de l'acide, l'oxide se dissout dans cet alcali. On obtient également une dissolution alcaline d'oxide de chrôme en le prenant récemment précipité, le délayant avec un peu d'eau, et faisant dissoudre dans cette eau quelques morceaux de potasse caustique; étendant ensuite la combinaison avec de l'eau, et filtrant, on a une liqueur d'un beau vert qui laisse déposer, par l'ébulition, l'oxide qu'elle contient, et la liqueur reste inco-lore.

Chromate de Potasse.

Il existe deux espèces de chromates de potasse, l'une neutre, qui est d'un jaune citron, qui cristallise en petits prismes. Ce sel prend, par la chaleur, une behe couleur rouge, qui revient à la teinte naturelle en refroidissant. La deuxième est avec excès d'acide, sa couleur est le rouge orangé, il cristallise en beaux prismes de la même couleur.

Chromate d'Ammoniaque.

Quand on sature l'ammoniaque par l'acide chromique, et qu'ons abandonne la liqueur à l'évaporation spontanée, il se sorme, hors du liquide, un sel grimpant, composé de houppes d'un beau jaune;

CHR

On trouve la chrysolithe en grains anguleux et en galets arrondis et cristallisés. Sa forme primitive est, selon Haüy, un parallélipipède rectangle, dont la longueur, la largeur et l'épaisseur sont comme 5, V8, V5. Les bords du prisme sont ordinairement tronqués.

quelquesois il se présente sous sorme de plaques nacrées. Du reste, ce sel se décompose s'acilement par la chaleur; mème lorsqu'il est dissous, il s'en sépare des flocons bruns qui sont de l'oxide de chrôme et qui deviennent verts par la calcination.

Chromate de Chaux.

L'acide chromique forme, avec la chaux, un sel assez soluble; a dissolution fournit par l'évaporation des plaques soyeuses d'un brun jaunatre, qui se dissolvent sacilement dans l'eau; ce sel est décomposé par les alcalis fixes.

Chromate de Magnésie,

La magnésie se combine aussi très-bien avec l'acide chromique; le sel qui en résulte est très-soluble dans l'eau; sa dissolution cristallise en prismes à six pans parsaitement transparents et d'un beau jauné de topaze; quand ils sont volumineux, leur couleur est le jauné orange.

La magnésie en est séparée par les alcalis fixes caustiques et les terres

alcalines.

Chromates métalliques,

Si, dans une dissolution de sulfate de fer au minimum, on verse da chromate de potasse, on obtient un précipité sauve qui, traité par l'alcali caustique, ne donne aucune trace d'acide chromique: ce précipité se dissout très-bien dans l'acide muriatique, d'ou l'alcali le sépare tout entier de sa dissolution, et sans qu'il y reste la plus petite trace de chromate alcalin. L'acide nitrique dissout une partie du précipité, et prend une belle couleur verte. Ainsi, ce précipité n'est point un chromate de ser, mais un mélange ou une combinaison d'oxide de fer et d'oxide de chrôme, laquelle paroît se rapprocher de celle que nous offre la nature.

Il est évident, par le résultat de cette expérience, que l'oxide chromique a été décomposé par l'oxide de fer qui, en passant au maximum, a réduit l'autre au minimum, ou à l'état d'oxide vert; si donc on vou-loit composer du chromate de fer, il faudroit employer ce dernier métal saturé d'oxigène, afin qu'il ne pût pas agir sur celui du chrôme.

Chromate de Plomb.

Cette combinaison prend différentes nuances, suivant la manière

dont elle est préparée.

Si le chromate de potasse est neutre, on obtient un jaune orangé; s'il est avec un excès d'acide, la couleur est le jaune citron foncé; si l'alcali au contraire y domine, la nuance est un jaune rouge et quelquesois un beau rouge soncé. Les nuances varient encore suivant qu'on opère à chaud ou à sroid.

Sa cassure est parfaitement conchoïde.

A l'extérieur, ce fossile est peu éclatant; quelquefois il a l'éclat du verre.

Il est translucide, demi-transparent et très-transparent; moins dur que le quartz.

Sa réfraction est double. Il est souvent facile à concasser. Sa pesanteur spécifique est de 3,265 à 3,45. Sa couleur est verte. A une température de 150 degrés, il est infusible; mais il perd sa transparence et devient gris noirâtre. Avec le borax, il fond sans effervescense en un verre transparent d'un vert clair. Il est infusible avec les alcalis fixes et avec le sel microcosmique. On en distingue deux espèces:

1° Chrysolithe commune. On la trouve à Zeylan, dans l'Amérique méridionale et en Bohême, entre du sable et de la pyrite. Elle est très-éclatante quand elle n'est pas trop frottée, presque toujours parfaitement transparente; d'un

Le chromate de plomb, sait avec une dissolution légèrement acide, est celui qui sournit la nuance la plus recherchée par les peintres, et qui est en esset la plus solide. On peut en rehausser la teinte, soit par un peu d'alcali, soit en précipitant à chaud avec l'acétate de plomb. Dans ce dernier cas, il paroît qu'une partie de l'acide acétique est séparée, et l'oxide de plomb qu'il abandonne s'unit au chromate ordinaire et en élève la couleur.

On conçoit que les chromates qui contiennent un excès d'oxide de plomb, doivent être plus altérables par les vapeurs sulfureuses, que ceux où cet oxide est saturé par l'acide chromique.

Chromate de Cuivre.

La manière la plus simple de le former est de mêler une dissolution de chromate de potasse neutre avec une dissolution de sulfate de cuivre; il se forme un précipité brun-jaune qui, bien lavé, prend une couleur brune bistée par la dessication.

Chromate d'Argent.

On prépare le chromate d'argent en décomposant le nitrate d'argent par le chromate de potasse neutre; il se sorme un précipité rouge-brun, quand l'opération est saite à chaud; il est d'un rouge-pourpre, si elle est saite à sroid; ensin, d'un rouge de carmin, si la dissolution de chromate de potasse contient un léger excès d'acide: dans ce dernier cas, le précipité se spit moins promptement, est moins abondant, mais il est cristallisé en petits grains demi-transparents.

Ce sel brunit à la lumière, il est soluble dans l'acide nitrique, d'où l'acide muriatique en sépare l'oxide d'argent. (Note des Traducteurs.)

122

vert jaunatre, tirant quelquesois sur le vert d'olive, ou d'un jaune pâle.

L'analyse de cette substance a donné, selon

		Klaproth,							VAUQUELIN,		
Magnésie	•	•	•	41,5	•	•	•	•	51,5	•	
Silice	•	•	•	38,5	•	•	•	•	38,0		
Oxide de fer	•	•	•	19,0	•	•	•	•	9,0		
				99			•		95		

2° Chrysolithe d'un vert d'olive. Olivin. On la trouve ordinairement en petits fragments et grains arrondis, ou en gros morceaux, dans le basalt. On ne l'a pas encore rencontrée cristallisée.

Dans l'intérieur, elle est plus ou moins éclatante, demitransparente ou très-transparente.

Sa couleur est d'un vert olivâtre.

Elle est composée, d'après Klaproth, de

Magné	sie	•	•	•	•	•	•	•	37,58
Silice	•	•	•	•	•	•	•	•	50,00
Oxide	de	fer.	٠.	•	•	•	•	•	11,75
Chaux	•	•	•	•	•	•	•	•	0,31
									99,54

CHRYSOPRASE. Silex chrysoprasius Wern. Chrysopras.

On trouve ce fossile à Kosemutz en Silésie, dans des couches d'asbeste, de talc endurci, et de lithomarge. Il est en masses compactes et en fragments anguleux. Sa cassure est unie, s'approchaut cependant de l'esquilleux; l'intérieur est mat, quelquefois foiblement brillant. Il est très-translucide, quelquefois demi-transparent. Il est dur, rarement demi-dur. Sa pesanteur spécifique est, selon Klaproth, de 3,250. Sa couleur est celle d'un vert de pomme, d'un blanc verdâtre, quelquefois d'un vert de prés, de poireau et de verdet, ou bien d'un vert d'olive, de pistache, d'asperge, jusqu'au gris verdâtre, et même jusqu'au brun jaunâtre clair. Au feu, il perd sa couleur

verte, devient blanc et opaque, quelquesois gris. Ses parties constituantes sont, d'après Klaproth,

Silice	•	•	•	•	•	•	•	•	96,16
Chaux	•	•	•	•	•	•	•	•	0,83
Alumin									
Nickel									
Fer oxi	dé	•	•	•	•	•	•	•	0,08
								•	98,15

CHYLE. Chylus. Nahrungssaft.

Les aliments de la plupart des animaux sont broyés et mêlés avec la salive. C'est ainsi qu'elle est préparée à des altérations ultérieures qui ont lieu dans l'estomac par les forces de la digestion.

Le premier changement de la nourriture est qu'elle se transforme en chyme (chymus). C'est une pâte molle, provenant des substances nutritives pendant leur séjour dans l'estomac et le duodenum, qui a subi l'effet de la première digestion opérée par la salive, le suc pancréatique, le suc gastrique et la bile.

Par la digestion continue, le chyme se divise en deux parties : l'une de ces substances est le chyle, qui est absorbé par les vaisseaux lactés, ouverts de toutes parts dans le canal intestinal; l'autre est la matière solide qui constitue les excréments.

Pendant long-temps on a cru le chyle analogue au lait, en raison de son aspect laiteux. Aucun chimiste n'en a cependant retiré ni fromage ni beurre. Il paroît même qu'il n'est blanc que lorsque les animaux se nourrissent de lait; sans cela, il est souvent transparent comme de l'eau, vert, ou de toute autre couleur.

Il nous manque une analyse exacte du chyle. Il est probable qu'il diffère selon la nature des aliments qu'ou prend. Reuss et Emmert ont examiné le chyle des chevaux. Le chyle pris dans un vaisseau laiteux, près de son origine, étoit d'un blanc de lait, visqueux au toucher, et d'une saveur salée. A l'air, il devint un peu rougeâtre; il ne coaguloit pas; au bout de quelque temps, il se formoit une pellicule à la surface.

Le chyle retiré du ductus thoracicus et de la cisterne, étoit tout différent.

Il étoit d'un gris jaunâtre, d'une odeur de sperme. Son odeur animale se perdit d'abord, et se manifesta de nouveau quand il entra en putréfaction.

Sa saveur étoit saline, sa consistance très-liquide.

A l'air, il devint rougeâtre, et enfin rose. Cette couleur rouge commença d'abord à la surface du liquide; au bout de quelques minutes, il se forma une gélatine tremblante, nageante dans un liquide. Lorsqu'on a décanté tout le liquide, la masse coagulée prend une couleur d'un beau rouge de cinabre.

Lorsqu'on laisse le chyle long-temps à l'air, la partie coagulée rouge devient brune, et se redissout; par une évaporation spontanée, il reste une croûte brunâtre, dans laquelle on remarque des cristaux étoilés et cruciformes.

Le liquide séparé du coagulum contient beaucoup d'eau, peu d'albumine, de la gélatine, de la soude, du muriate d'ammoniaque, du muriate de soude et du phosphate de chaux.

La partie liquide du chyle est composée, d'après cela, des mêmes substances que la lymphe, mais dans des pro-

portions moindres.

La substance coagulée est semblable au coagulum du sang. Après l'avoir suffisamment lavée, il reste une fibrine blanche, soluble dans les acides. La partie rouge perd sa couleur par les acides foibles.

MM. Reuss et Emmert ont fait la comparaison entre le chyle, la lymphe et le sang, provenant du cheval; ils ont

été conduits au résultat suivant :

_				Sang.	Chyle.	Lymphe.
Serum.	•	•	•	0,717	0,980	0,989
Fibre.	•	•	•	0,075	0,010	0,000
Cruor.	•	•	•	0,206	impondérable.	0,000

•	Serum du sang.	Serum du chyle.	Serum de lymphe
Partie volatile	. 0,775	0,950	0,962
Partie fixe .	. 0,225	0,050	0,037

Hallé a fait aussi quelques expériences sur le chyle de chien. Il se le procura de chiens qu'on avoit nourris six

CIM a25

heures auparavant avec une pâte de viande, de pain et de lait, colorée par des substances rouges, noires et bleues. On lia la cavité de la poitrine, et ou fit une ouverture aû dessous. Il obtint de cette manière trois onces de chyle non coloré. Au bout de quelque temps, le liquide prit une consistance gélatineuse, et forma une espèce de caillot qui s'attacha aux parois du vase. Le chyle s'est divisé en deux parties, en un liquide d'un blanc de lait, et en une substance compacte, semblable à la pellicule qui se forme sur le sang dans les maladies catarrhales non inflammatoires. La masse coagulée étoit demi-transparente, d'une couleur rosée; on pouvoit la couper avec des ciseaux; elle n'avoit aucune ressemblance avec la partie caséeuse du lait. Voyez Fourcroy, Syst., t. 10, p. 65; et Journ. de Pharm., p. 80.

CIMENT. Cæmentum. Mærtel.

Le ciment est un mélange de chaux et de sable, amené à l'état de pâte avec de l'eau, et dont on se sert dans la construction. En raison de l'affinité réciproque de ces trois matières, le mélange devient dur comme une pierre.

La bonté du ciment dépend des circonstances suivantes. Il faut employer de la chaux pure, exempte d'acide carbonique. La chaux argileuse est impropre; mais une petite quantité de fer ne nuit pas. Le manganèse y est trèsavantageux; quoique plusieurs pierres calcaires en contiennent, on en ajoute encore. La chaux qui vient d'être éteinte, et qui est encore chaude, est la meilleure pour le ciment. La chaux éteinte à l'air donne un mauvais ciment, ayant absorbé avec l'humidité de l'acide carbonique.

Le sable doit être très-siliceux autant que possible. On emploie tantôt du sable fin, tantôt du sable grossier. Une chose essentielle est la proportion entre la chaux, le sable et l'eau. Selon Werner, notre ciment ordinaire est mauvais, parce qu'on y met trop d'eau. Il conseille de faire une pâte épaisse avec la chaux et l'eau, et d'y ajouter ensuite le sable sans eau. Selon Higgens, les meilleures proportions sont 4 parties de sable gros, 3 parties de sable fin, 1 partie

La surface est couverte d'une couche de terre de pipe, mêlée de laine, et saupoudrée de limaille de fer; l'intérieur

contient un vernis de poterie.

On chauffe le vase sublimatoire jusqu'à ce que le fond soit rouge; on y introduit le sulfure noir; lorsque la masse a brûlé pendant quelque temps, on couvre le vase avec une plaque de fer. Quand la masse est sublimée, on y introduit une nouvelle quantité de sulfure, et on continue l'opération.

Chaque vaisseau sublimatoire peut contenir 50 livres de soufre, et 360 de mercure. Ce mélange doit être introduit dans l'espace de 36 heures. On reconnoît le degré de feu convenable, lorsqu'après avoir levé le couvercle, la flamme sort à 4 pouces environ au-dessus de l'embou-

chure.

Payssé a trouvé exacte la description de la fabrication du cinabre à Amsterdam, par Ruckert. Il a ajouté cependant que la flamme qui sort de l'embouchure, varie en couleur, et qu'un mélange de 400 livres ne produisoit que 369 à 373 livres de cinabre, ce qui paroît provenir de différents degrés d'oxidation.

Les meilleurs vaisseaux sublimatoires sont, d'après Payssé, des espèces de creusets couverts d'un dôme cons-

truit en fer.

Le cinabre devient bien plus beau par la trituration; on le broie sous l'eau, et on enlève les parties fixes qui nagent. Il paroît cependant que cette trituration seule ne suffit pas pour avoir un cinabre beau comme celui de Hollande ou de Chine. Chaptal prétend que le broyement sous l'urine lui donne cette beauté.

Payssé, qui soupçonnoit que la beauté du cinabre de Hollande dépendoit de l'état d'oxidation du mercure, le fit séjourner pendant un mois sous l'eau; au bout de 25 jours il avoit acquis bien plus d'éclat.

Il exposa 100 parties de cinabre préparé dans un vase d'eau aux rayons solaires; le beau rouge devint briqueté,

et passa au brun.

Le cinabre pulvérisé est appelé dans le commerce vermillon, du mot français vermeil, et du mot vermiculus, qui indiquoit autrefois la couleur rouge du kermès. On peut saire du einabre par la voie humide. D'après Hossmann, on l'obtient en agitant ou en saisant digérer du sulfure d'armoniaque liquide avec du mercure.

D'après Baumé, le morcure provenant du nitrate se change en cinabre, après l'avoir laissé en contact pendant

un an avec du foie de soufre ordinaire.

Toutes les fois qu'on agite du mercure avec du sulfure hydrogéné d'ammoniaque, ou avec l'hydro-sulfure d'ant-moniaque, ou bien en versant ces liquides dans du nitrate de mercure, on obtient d'abord un sulfure noir de mercure, qui devient rouge au bout de quelque temps.

Kirchhoff a obtenu un cinabre en triturant un mélange de 360 grains de mercure, et de 66 grains de soufre, avec 260 grains de potasse en solution. En chauffaut légèrement le mortier, la masse noire commença bientôt à

rougir.

La préparation du cinabre par la voie humide, se fait plus rapidement avec le sulfure de potasse. Il no faut pourtant pas que le liquide contienne trop de soufre, car on formeroit le sulfure noir de mercure.

Bucholk a fait un beau cinabre, en agitant pendant 4 heures, et en faisant digérer 12 heures un mélange de 2 gros de soufre, d'une once de mercure, et de 6 gros de potasse, dissoute dans une once et demie d'eau.

Si la cinabre ainsi préparé, contient du sulfure noir, il

fant le faire bouillir avec une lessive de potasse,

Voyez Annal. de Chim. de Crell, t. 1 et 2; Journ. de Trommsdorff, t. 6 et 8.

La pesanteur spécifique du cinabre est de 10; il n'a pas de saveur; il est insoluble dans l'eau, et inaltérable à l'air.

Le cinabre sublimé a une contexture fibreuse. Celui par la voie humide, peut cristalliser, selon Bucholz, en octaedres transparents entassés.

Dans des vaisseaux clos, le cinabre peut se sublimer sans être décomposé. Lorsqu'on le fait rougir au contact de l'air, sa décomposition est totale; on obtient de l'acide sulfureux et du mercure coulant.

Klaproth, en distillant un mélange de cinabre et de noir de fumée, obtint de l'ethiops humide, et quelques globules métalliques. D'après Vogel, pharmacien à Bay-

II.

•

reuth, il se dégage du gaz hydrogène sulfuré dans cette opération.

Les alcalis et les terres alcalines décomposent le cinabre, se combinent avec le soufre et le mercure, se dé-

gagent en vapeurs.

Parmi les métaux, le cinabre est décomposé par le cobalt, le bismuth, l'antimoine, l'étain, le fer, le cuivre et le plomb.

Le plomb, et surtout l'arsenic, ne décomposent qu'en

partie le cinabre; le zinc n'agit pas sur lui.

Lorsqu'on chauffe un mélange de cinabre et d'oxide d'étain, au maximum, on a pour produit du mercure, de l'acide sulfureux, et du sulfure d'étain.

Les acides sulfurique et nitrique ne séparent pas le soufre du cinabre. On opère cette décomposition quand on fait bouillir le cinabre avec 8 à 9 parties d'acide nitrique, et en y ajoutant ensuite de l'acide muriatique, jus-

qu'à ce que le métal soit dissous.

L'acide oxi-muriatique dissout le cinabre. Lorsqu'on emploie un mélange de 3 parties d'acide nitrique, et une d'acide muriatique, on obtient du muriate et du sulfate de mercure. Le soufre se convertit en partie en acide sulfurique et en gaz hydrogène sulfuré. (Voyez les Mém. de Chim. de Klaproth, t. 4.)

Le mercure se trouve dans le cinabre en état métallique, selon Proust; car l'étain, qui a beaucoup d'affinité pour l'oxigène, enlève au cinabre seulement du soufre.

Il est composé de

								100	
Soufre	•	. , •	•	•	•	•	•	15	•
Mercur		•							

Les expériences de Bucholz sont d'accord avec celles de Proust.

Quelques chimistes pensent cependant que le mercure n'est pas entièrement à l'état métallique dans le cinabre, parce que le passage du sulfure noir au cinabre, est toujours accompagné d'une inflammation. D'après Payssé, CIR 131

l'éclat du cinabre de Chine et de celui de Hollande, dépend d'un degré d'oxidation du mercure. Ce qu'il y a de certain, c'est que le mercure, combiné avec l'oxigène, ne doit

en contenir qu'une très-petite quantité.

Le cinabre destiné à la peinture est souvent falsifié avec la brique, le colcothar, le minium, le sang-dragon, le réalgar, etc. On découvre facilement les trois premières substances par la sublimation; elles restent au fond du matras. (Le minium décompose même une partie du cinabre, et laisse du sulfure de plomb.) On reconnoît le sang-dragon par l'odeur résineuse, et en traitant le cinabre par l'alcool.

Pour le réalgar, il faut distiller le cinabre avec la potasse; précipiter, du sulfure de potasse restant, le soufre par un acide, et l'essayer sur l'arsenic. Pour cela, on le convertit par l'acide nitrique en acide arsenique; on sature par la potasse, et on y verse du nitrate d'argent suffisamment étendu d'eau, pour qu'il ne se précipite pas de sulfate. Si le précipité est rouge, il indique la présence

de l'arsenic.

Le cinabre d'antimoine ne dissère du cinabre que par sa préparation. On l'obtient en distillant un mélange de sublimé corrosif avec du sulfure d'antimoine.

L'acide muriatique abandonne le mercure, se combine avec l'antimoine, qui absorbe en même temps l'oxigens de mercure, et forme le soi-disant beurre d'antimoine, qui passe dans le récipient.

D'autre part, le soufre de l'autimoine se combine avec

le mercure, et se sublime en cinabre.

CIRE. Cera. Wachs.

La nature nous offre plusieurs modifications de la cire; celle des abeilles est la plus anciennement connue.

Cette substance sert aux abeilles pour former leurs cellules où elles déposent le miel, les œufs, etc. La cire, telle qu'elle sort de la ruche, est plus ou moins jaune, d'une odeur aromatique; ce qui dépend des substances étrangères. L'odeur et la couleur disparoissent entièrement par l'exposition à l'air et au soleil, etc. Voyez art. Blanchiment.

La pesanteur spécifique de la cire jaune est, d'après

Bostock, de 0,9600. Au contact de l'air, elle perd sa couleur et son odeur.

Elle est insoluble dans l'eau, et ne s'altère pas dans ce

liquide par un laps de temps considérable.

La cire jaune se fond, selon Bostock, à une température de 61 degrés centig.; la cire blanche, à 68 degrés.

La cire fondue est transparente, et reprend l'opacité par le refroidissement. A une température plus élevée, la cire commence à bouillir et à se volatiliser; avec un charbon ardent on enflamme la cire bouillante.

Elle se dissout dans 20 parties d'alcool bouillant, dont la plus grande partie se précipite par le refroidissement; le liquide surnageant en contient encore assez pour être troublé par l'eau.

L'éther bouillant en dissout 10, qui se précipite par le

refroidissement.

Les alcalis caustiques se combinent avec la cire, et forment avec elle une espèce de savon. Par l'addition d'un acide, on peut décomposer ce savon, et la cire qu'on en sépare n'est pas altérée.

La cire punique, dont les anciens se servoient pour la peinture, est un composé de 20 parties de cire et de 1 de

soude. Voyez Lorgna, Journ. de Phys., 1781.

L'ammoniaque caustique bouillante forme avec la cire une émulsion. Dans ce composé de cire et d'ammoniaque, la cire s'élève à la surface après le refroidissement à l'état floconneux.

Les acides ont peu d'action sur la cire; l'acide oxi-muriatique lui enlève seulement sa couleur jaune. On a prétendu que beaucoup d'acide nitrique étoit capable de la convertir en acide oxalique.

La cire se combine, à l'aide de la chaleur, avec les

huiles grasses, et forme les cérats.

Cinq onces de cire fondue peuvent se dissoudre dans 11 onces d'huile de térébenthine; ce qui constitue un vernis pour la peinture à fresque; une plus grande quantité s'en précipite par le refroidissement.

Lorsqu'on distille la cire dans une cornue, à une température de 100 degrés centig., il passe de l'eau, une petite quantité d'acide, une huile fluide d'une odeur trèsCIR 133

forte. La consistance de cette huile augmente à mesure que la distillation avance jusqu'à consistance de beurre; on lui a donné le nom de beurre de cire. Il reste dans la cornue une petite quantité de charbon difficile à incinérer. Le beurre de cire distillé à plusieurs reprises acquiert les propriétés d'une huile volatile.

Pour déterminer les parties constituantes de la cire, Lavoisier en a brûlé dans du gaz oxigène; il a obtenu

pour résultat 82 de carbone et 17 d'hydrogène.

Si l'on adopte que le charbon ordinaire contient 0,37 d'oxigène, la cire seroit composée de

						100
Hydrogène	•	•	•	•	•	17,72
Oxigène.	•	• .	•	•	•	30 , 86
Carbone.						

La cire a beaucoup de propriétés analogues aux huiles grasses, et diffère peu du beurre végétal. Sa consistance provient vraisemblablement de l'oxigène, et en pourroit regarder la cire comme une huile grasse combinée avec l'oxigène.

D'après les observations de John Hunter, la cire vient sous les anneaux écailleux qui couvreut la partie posté-

rieure de l'abeille.

Le principe d'où les abeilles préparent la cire, est, selon Huber, la partie sucrée du miel (Bibliothèque britanniq., t. 26). Le pollen n'y contribue pas, car les abeilles renfermées et nourries uniquement de pollen ne font pas de cire. On remarque la même chose lorsque les abeilles voltigent pour chercher leur nourriture à l'époque où il y a de la poussière de fleurs, mais pas de miel dans les fleurs. Le pollen recueilli soigneusement par les abeilles, sert, après avoir subi un changement, de nourriture aux petits.

Les abeilles nourries de sucre donnent beaucoup de cire; la cassonade surpasse le miel et le sucre raffiné.

Voyez Bostock, dans le Journal de Nicholson, t. 4. Les abeilles préparent encore une substance appelée propolis. Le propolis est d'un brun plus ou moins foncé, fragile, devient mou à une température un peu, plus élevée; son odeur est aromatique , semblable à celle du baume du Pérou.

Projeté sur des charbons ardents, il exhale des vapeurs blanches d'une odeur agréable, est soluble en partie dans Talcool; le propolis épuisé par l'alcool laisse pour résida une matière fragile composée de débris de végétaux, de mouches, de cire, etc.

La liqueur alcoolique contient une résine et un acide dont ou n'a pas déterminé la nature. La résine distillee

donne une huile volatile d'une odeur agréable.

Les abeilles emploient le propolis pour couvrir le fond de la ruche, ainsi que les insectes trop lourds qu'elles ne peuvent traîner bors de la ruche. Cette couche garantit les animaux de la putréfaction. Voyez Vauquelin, Ann. de Chim., t. 42, p. 205.

Plusieurs végétaux nous offrent une substance analogue à la cire. La surface de quelques feuilles d'arbres est couverte d'un vernis qui est, selon Tingry, une véritable cire.

Proust obtint de la fecule de la petite joubarbe une quantité considérable de cire blanche friable, sans odeur.

La fécule du choux vert lui en a également donné. Les figues, les pruneaux, les oranges, les raisins sont couverts d'une couche circuse. La couche farineuse du papier dans lequel sont enveloppées les oranges de Portugal, est de la circ, selon Proust. Voyez Journ. de Physiq., t. 56.

Plusieurs espèces de myrica donnent de la cire, telles que le myrica cerifera, angustifolia, latifolia et cordifolia.

Ces myrica portent des baies grosses comme un grain de poivre; lorsqu'on les presse entre les mains, il s'en sépare une pondre blanche qui est la substance circuse.

Pour en retirer la cire, ou fait bouillir les baies avec de l'eau; on écume la cire qui vient nager à la surface, et on la fait passer à travers une toile. Lorsque la cire est desséchée, on la fait fondre, on la passe une seconde fors et on lui donne la forme de gâteaux. Quatre livres de baies donneut à peu près 1 livre de cire.

La cire de myrica est d'un vert pâle, ou plus ou moins gris ; cette cire est naturellement jaunûtre, mais la matière

colorante des baies la rend verte.

Sa pesanteur spécifique est de 1,0150; elle fond à une température de 42 degrés centig.; elle brûle avec une flamme blanche, sans beaucoup de fumée, en répandant une odeur agréable.

L'eau et l'alcool froid n'agissent pas sur la circ de myrica; mais 100 parties d'alcool bouillant dissolvent à peu près 0,5 de circ, dont les * se précipitent par le refroidis-

sement.

L'éther bouillant en dissout environ \(\frac{1}{4}\); la cire qui s'en précipite par le refroidissement est blanche, tandis que l'éther surnageant est coloré en vert. Lorsqu'on fait évaporer lentement l'éther, la cire cristallise en lames comme le spermaceti.

L'huile de térébenthine dissout 0,6 de cire; le liquide

a une couleur verdâtre.

Les alcalis et les acides y agissent à peu pres comme sur la cire d'abeilles.

Voyez Cadet, Annales de Chimie, t. 44.

Les Chinois retirent aussi une cire pour en faire des bougies et d'autres ornements qu'ils envoient en Europe.

La substance appelée pela est une espèce de cire semblable au spermaceti que les Chinois retirent par la décoction d'un insecte de galle.

Humboldt et Bonpland ont décrit un arbre inconnu, le ceroxylon andicola, dont on retire une espèce de cire.

Le trone droit de ce palmier est de 180 pîeds de haut,

et son diamètre à peu près de 15 pouces.

La surface de l'arbre est couverte d'une couche de cire et de résine, dont les habitants font des bougies en y ajoutant 1 de suif.

Vauquelin, qui a fait l'analyse de cette substance, l'a trouvée composée de $\frac{2}{3}$ de résine et de $\frac{1}{3}$ de cire qui est un peu plus cassante que celle des abeilles.

On prétend qu'il croît un autre palmier au Brésil, nommé cornuba, dont les feuilles fournissent de la cire.

CITRATES. L'acide citrique se combine avec les bases, et forme des sels appelés citrates, qui ont été examinés par Schéele, Richter et Vauquelin.

Les propriétés générales des citrates sont d'être décom-

posés par les acides minéraux énergiques. La barite forme, dans leur solution, un précipité insoluble de citrate de barite. Les acides oxalique et tartarique décomposent les citrates.

A la distillation, ils donnent des traces d'acide acétique.

Leurs solutions dans l'eau se décomposent à la dongue, et il se précipite des flocons mucilagineux.

CITRATES ALCALINS.

CITARTE D'AMMONIAQUE. On le prépare en saturant le carbonate d'ammoniaque par l'acide citrique. La liqueur évaporée jusqu'à consistance de sirop, cristallise en prismes longs.

Le sel a une saveur fraîche, saline. Il est très-soluble dans l'eau. La chaleur le décompose, l'ammoniaque se dégage et l'acide est détruit. Il est décomposé par les alcalines.

D'après Vauquelin il contient :

Acide citrique et eau . 63,57 Ammoniaque . . . 36,43

CITRATE DE PORASSE. On l'obtient en ajoutant de l'acide citrique au carbonate de potasse. Ce sel cristallise difficilement, est très-poluble dans l'eau et déliquescent à l'air. Au feu, il se boursouffle et se décompose. La barite et la chaux le décomposent.

Cent parties de ce sel contiennent ;

CITRATE DE SOUDE. Sa préparation est analogue à celle du citrate de potasse. Il cristallise en prismes à 6 faces, transparents; il est effleurissant à l'air. Sa saveur est frai-

che, soiblement saline. Il se dissout dans 1 ? partie d'eau. En le chaussant, il gonsse et se noircit. La barite, la chaux et la potasse lui enlévent l'acide.

Ce sel renferme, selon Vauquelin,

CITRATES TERREUX.

CITRATE D'ALUMINE. Ce composé est peu soluble dans l'eau. Il a peu de saveur, est détruit par le feu. Les alcalis et les terres alcalines le décomposent.

CITRATE DE BARITE. Lorsqu'on met de la barite dans une solution d'acide citrique, on a d'abord un précipité floconneux qui se redissout d'abord par l'agitation.

Le citrate de barite est sous forme de poudre blanche, en flocons soyeux, formant une belle végétation. Il est peu soluble dans l'eau, est décomposé par le feu.

Il contient, d'après Vauquelin,

CITRATE DE CHAUX. Ce composé, insoluble dans l'eau, se forme en versant de l'acide citrique sur du carbonate de chaux. C'est une poudre blanche cristelline, soluble dans un excès d'acide citrique, d'où on peut l'obtenir cristellisé. La barite décompese ce sel.

Il est composé, selon

Acide citrique. 62,66 70
Chaux 37,34 36

CITRATE DE GLUCINE. Ce sel ne cristallise pas; il donne, par l'évaporation, une masse semblable à la gomme, d'une saveur sucrée, astringente; est peu soluble dans l'eau.

Les alcalis et les terres, excepté l'alumine, lui enlèvent son acide.

CITRATE DE MAGNÉSIE. Lorsqu'on décompose le carbonate de magnésie par l'acide citrique, on obtient, par l'évaporation, une masse épaisse, semblable à la gomme,

qui est très-soluble dans l'eau.

Vauquelin a remarqué que le citrate de magnésie liquide se convertit tout d'un coup en une masse blanche, opaque, qui reste molle pendant quelques jours. La liqueur se fige sur cette masse et forme une espèce d'éponge très-élevée.

Ce sel est composé, d'après Vauquelin, de 👙 💮

Acide muris Magnésie.	atiqu	e •	•	•	•	66,66 33,34
						100

CITRATE DE STRONTIANE. Vauquelin l'a obtenu par le nitrate de strontiane et le citrate d'ammoniaque. On obtient, par l'évaporation de la liqueur, le citrate de strontiane, qui se dépose en petits cristaux. Ce sel est soluble dans l'eau et a à peu près les mêmes propriétés que l'oxalate et le tartrate de strontiane.

, , , CITRATES MÉTALLIQUES.

CITRATE D'ARGENT. L'acide citrique dissout l'argent oxidé et forme avec lui un sel insoluble dans l'eau, d'une saveur âcre métallique. Il devient noir au contact de la lumière, et donne de l'acide acétique par la distillation, tandis que l'argent se réduit. L'acide nitrique le décompose.

Il contient, solon Vauquelin,

Acide citrique.		36 ·
Oxide d'argent	(,1)	64

CITRATE DE CUIVRE. L'acide citrique n'agit presque pas sur le cuivre métallique, mais son oxide s'y dissout facilement. La solution donne des cristaux d'un vert clair.

CITRATE DE FER. L'acide citrique dissout lentement le fer; la solution est brune, le citrate s'en dépose en petits cristaux.

La liqueur évaporée devient noire comme de l'encre. La masse est flexible étant chaude, et devient fragile par le refroidissement.

Ce sel est astringent et soluble dans l'eau.

CITRATE DE MANGANÈSE. L'acide citrique dissout à froid l'oxide noir de manganèse; la dissolution est noirâtre. Lorsqu'on chauffe la liqueur, il y a une effervesoence, et le liquide se décolore. (Bergmann.)

CITRATE DE MERCURE. L'acide citrique n'attaque pas le mercure métallique; mais il se combine avec l'oxide rouge; il y a effervescence, l'oxide devient blanc et forme une masse avec l'acide citrique. Le citrate de mercure est à peine soluble dans l'eau. Lorsqu'on le distille, il passe de l'acide acétique et carbonique, et le métal se réduit.

CITRATE DE PLOMB. L'acide, citrique attaque difficilement le plomb métallique; avec l'oxide, il forme un sel peu soluble, qu'on peut former aussi en versant de l'acide citrique dans l'acétate de plomb. (Schéele.)

CITRATE DE ZINC. Le zinc se dissout avec effervescence dans l'acide citrique, et le citrate se sépare en petits cristaux brillants. Ce sel est soluble dans l'eau, et a une saveur astringente.

Il est composé, selon Vauquelin, de

Acide citrique. . . . 50 Oxide de zinc . . . 50 1 3 K. Care

Les autres citrates métalliques ne sont pas encore décrits.

CIVETTE. Zibethum. Zibeth.

L'animal (hyæna odorifera) qui fournit cette substance, se trouve dans l'Asie méridionale, et dans l'Afrique septentrionale.

La civette se forme chez les deux sexes, dans une cavité particulière entre l'anus et les parties génitales. Dans l'été, l'animal fournit chaque jour une quantité de civette, et dans l'hiver, tous les quatre jours environ. La quantité qu'on obtient à la fois, est de 48 grains jusqu'à un gros. La civette ainsi recueillie, est bien plus pure que celle que l'animal exprime par frottement contre les pierres et les arbrisseaux.

La couleur de la civette est blanchâtre; plus elle s'approche du brun, moins elle est bonne. Elle a la consistance du beurre, son odeur est forte; mêlées avec d'autres corps, l'odeur est agréable. Elle se combine facilement avec les huiles grasses et volatiles, mais ne se dissout pas, ni dans l'eau, ni dans l'alcool; ces liquides en acquièrent un peu d'odeur selon Neumann.

Cette substance très-chère, n'est pas encore analysée; on la falsifie fréquemment, et nous n'avons pas beaucoup

de moyens de démontrer sa sophistication.

CLOCHES. Voyez GAZ.

CLOPORTES. Le cleporte, aselli on mille-pedes, se

trouve dans les caves et sous les pierres.

Ces insectes ont une odeur désagréable et un goût un peu piquant, douceatre. On a beaucoup vanté le suc de ces insectes dans la jaunisse, les congestions séreuses, laiteuses, etc.; on croit qu'ils contiennent du pitrate de potasse; analyse inconnue.

COAGULATION. Voyez Congeler.

COBALT (Mines de). On trouve le cobalt dans la nature:

COB 141

1º Allié avec l'arsenic, dans le cobalt gris, et dans le speiss cobalt;

2º Combiné avec l'oxigene, dans le cobalt terreux noir,

brun et jaune;

3º Combiné avec l'acide, dans le cobalt arséniaté et sulfaté.

Les mines de cobalt se trouvent en Saxe, en Suède, en Norvège et en Hongrie; elles sont peu répandues en Angleterre et en France.

On les emploie surtout pour la fabrication du smalt. Depuis le milieu du 16° siècle, on connoît le procédé. Un fabricant de verre nommé Schuerer, conçut l'idée de mêler les mines de cobalt avec la masse à vitrifier. Son verre en acquit une belle couleur bleue; cette nouvelle parvint bientôt à Nuremberg et en Hollande.

Les Hollandais en tirèrent bientôt parti; ils construi-

sirent des moulins pour moudre le verre bleu.

Pour fabriquer le smalt en grand, on procède d'après Lehmann comme il suit: on trie le minérai de cobalt, de manière à en séparer les substances étrangères. On le pulvérise et on le chauffe ensuite sur la sole du fourneau à réverbère. Le fourneau est terminé par une longue cheminée horizontale, destinée à recevoir l'oxide d'arsenic qui se volatilise.

Le minérai de cobalt ainsi privé du soufre et de l'arsenic par le grillage est criblé; on le broie ensuite et on le mêle avec plus ou moins de sable siliceux. On l'humecte, et on l'envoie en masse dans le commerce, sous le nom de safre.

Pour en retirer l'azur, on le mêle exactement avec 2 parties de sable fin, et avec à peu près autant de potasse et même plus, et on fait fondre le mélange dans des creusets places dans un fourneau. On enlève le verre fondu avec des cuillers de fer, et on le coule dans des vaisseaux remplis d'eau froide. Lorsque les creusets sont vides, on les remplit de nouveau avec le mélange, et on continue l'opération autant que le fourneau le supporte.

Ce verre bleu est broyé dans des moulins, et divisé par les lavages successifs; on le met dans des tonneaux, et à l'aide des lavages, on obtient le smalt ou l'azur en

poudre plus ou moins bleue.

Le bleu le plus pâle est appelé, à Schneberg en Saxe, eschel, et le plus beau bleu, bleu royal. Voyez l'histoire du cobalt par Lehmann; supplément par Kupff (en allemand).

La réduction du cobalt pur, est une des opérations la plus difficile.

Bucholz indique le procédé suivant.

On fait digérer une livre de safre fin en pain de sable pendant quelques jours, avec 4 onces d'acide sulfurique, mêlé à 4 ou 5 parties d'eau. On décante et on fait évaporer et cristalliser la liqueur; on fait rougir les cristaux dans un matras, et on verse de l'eau sur le résidu. Par une seconde évaporation, il s'en sépare une poudre grise composée de fer et d'arsenic.

Pour en séparer le fer, on ajoute à la dissolution étendue, de la potasse, jusqu'à ce qu'une partie du liquide filtré donne un précipité vert de pomme, par le prussiate de potasse, un précipité bleu par la potasse, un précipité de fleurs de pêcher par le carbonate de potasse, et qu'il ne soit pas troublé par la noix de galle. On filtre alors la solution, et on précipite l'oxide de cobalt par la potasse.

Pour enlever à cet oxide l'alumine, s'il en contient, on le fait digérer avec une lessive de potasse.

D'après Richter, ce procédé n'enlève pas tout le fer au

cobalt; il propose le procédé suivant.

On fait griller le minérai pulvérisé du cobalt avec du charbon, jusqu'à ce qu'il ne se volatilise plus d'arsenic; alors on verse dessus \frac{1}{5} d'acide nitrique concentré, qu'ou mêle auparavant avec le double de son poids d'eau. Lors qu'on a chauffé le mélange à peu près jusqu'à l'ébullition, on y ajoute peu à peu autant d'acide nitrique jusqu'à ce que les vapeurs rouges et l'effervescence viennent à cesser.

On fait dessécher le mélange, et on le chausse de nouveau jusqu'à ce que les vapeurs rouges disparoissent.

On verse de l'eau sur la masse échauffée, et on ajoute à la lessive décantée du carbonate de potasse jusqu'à ce qu'il ne se forme plus d'effervescence, ce qui en sépare COB 143

le bismuth et le fer. Quelquefois il se précipite même du cuivre et du nickel à l'état d'arséniate.

Pour enlever le cuivre, on décompose la lessive par du carbonate de potasse; on mêle le précipité bien lavé avec du muriate d'ammoniaque, et on fait sublimer dans des vaisseaux de terre; ce qui entraîne le cuivre si ce métal ne s'y trouve pas en trop grande quantité.

On verse dans la dissolution de cobalt, privée de cuivre, de la potasse ordinaire; on fait digérer avec un excès de potasse pour détruire les arséniates insolubles, s'il y en a; on lave alors le précipité.

Lorsque ce précipité contient du nickel, ce que l'on reconnoît si les cristaux rouges du sulfate de cobalt deviennent verts, on le mêle avec une dissolution de sulfate acide d'ammoniaque jusqu'à ce que le tout soit dissous.

On fait évaporer et cristalliser la liqueur, et le sulfate de nickel cristallise. L'eau-mère qui est rouge ne contient plus de nickel, et ses cristaux peuvent être regardés comme du sulfate de cobalt pur.

L'oxide obtenu du sulfate pur doit être mêlé avec ½ partie de poix, 3 de spath fluor et 1 de borax, qu'on expose à une chaleur violente dans une cornue à essais garnie de charbon en poudre et de gomme. Lampadius recommande pour la fusion du cobalt 2 parties de verre, ½ de chaux, autant d'alumine et un peu d'huile de lin.

Tassaert et Klaproth ont fait l'analyse de la mine de co-

balt de Tunaberg.

Tassaert l'a traitée par l'acide nitrique étendu; tout s'est dissous, et il s'est formé des cristaux blancs d'oxide

d'arsenic. Voyez Annal. de Chim., t. 27, p. 92.

Klaproth a traité le cobalt éclatant par l'acide nitrique; tout s'est dissous, excepté un peu d'oxide d'arsenic. La liqueur fut évaporée; et lorsqu'elle ne déposa plus d'oxide d'arsenic, Klaproth en précipita le cobalt par le carbonate de potasse; il en retira 0,52 d'oxide de cobalt noir.

Il a chauffé cet oxide à la forge, après l'avoir préalablement mêlé avec 1,13 de carbonate de potasse et de tartre cru; le creuset étoit couvert de muriate de soude; il ob-

tint 0,38 de cobalt métallique.

344 COB

Ce cobalt pulvérisé a, par le grillage, augmenté de 0,18 en poids, et est repassé à l'état d'oxide noir.

COBALT. Cobaltum. Kobolt.

Ce métal est gris, tirant sur le rougeatre.

Selon Richter, le cobalt pur est d'un gris de plomb; il n'a pas beaucoup d'éclat; son tissu diffère d'après la température à laquelle on l'a fondu; quelquefois il est en lames, en grains ou en fibres; sa cassure est d'un gros grain. Plus il contient d'arsenic et de fer, plus sa cassure est blanche et d'un grain fin.

Il n'a ni odeur ni saveur; il est dur et difficile à entamer par le couteau. Sa pesanteur spécifique, d'après Bergmann, de l'Ecole des Mines de Paris, en 1800, est

de 7,7, et selon Tassaert de 8,5384.

Il est aigre, et se laisse pulvériser aisément. Leonhardi l'a trouvé un peu ductile quand il est rouge; lorsqu'il est pur, il est difficile à fondre; il exige 130 degrés du pyromètre de Wedgwood; il ne se volatilise pas. Selon Fourcroy et Richter, il cristallise en prismes irréguliers par le refroidissement.

Ce métal est non seulement attiré par l'aimant, comme Kohl l'a découvert, mais on peut aussi en faire, selon Wenzel, des aimants et des aiguilles aimantées qui ne

diffèrent pas de celles de fer.

Le cobalt très-pur se combine difficilement avec l'oxigène; à l'air et sous l'eau il ne s'oxide pas. Lorsqu'il est réduit en poudre, il prend l'oxigène de l'air quand on le fait rougir en le remuant. A une très-haute température, il brûle avec une flamme rouge.

Thenard distingue 4 oxides de cobalt.

On obtient le premier degré au minimum en précipitant la dissolution nitrique du cobalt par la potasse. Le précipité est d'abord bleu, mais il devient noir par la dessication à l'air. Thenard attribue ce changement de couleur à une absorption de l'oxigène. Lorsqu'on expose cet oxide noir à une chaleur d'un rouge cerise, une partie d'oxigène se dégage, et l'oxide repasse à sa couleur bleue primitive. Cet oxide se dissout dans les acides, sans effervescence; la dissolution concentrée dans l'acide muriatique est verte;

étant étendue, elle est rouge. Ses dissolutions dans l'acide sulfurique et nitrique sont toujours rouges.

Thenard obtint l'oxide de cobalt au deuxième degré, en exposant le précipité des dissolutions acides par un alcali au contact de l'air. Il absorbe alors une nouvelle quantité d'oxigène, et devient d'un vert d'olive.

Pour le conserver dans cet état, il faut le dessécher sans chaleur. Lorsqu'on le traite par l'acide muriatique étendu d'eau, il se dégage du gaz acide muriatique oxigéné, et la dissolution est rouge; l'oxide perd, d'après cela, une quantité de son oxigène.

Lorsqu'on lave l'oxide d'un vert d'olive avec l'acide muriatique oxigéné, il devient d'abord couleur de puce, et ensuite d'un noir foncé. L'oxide noir se dissout avec effervescence dans l'acide muriatique, et laisse dégager du gaz acide muriatique oxigéné. Cette dissolution concentrée est verte; abandonnée à elle-même, au bout de 24 heures elle devient pourpre et ensuite rose par une quantité d'eau.

Les précipités rougeatres de cobalt qu'on obtient quelquefois sont, à ce que présume Thenard, un composé d'oxide de cobalt et d'acide arsenique. (Annal. de Chim., t. 42, p. 210).

Proust ne réconnoît que 2 degrés d'oxidation.

Il obtient l'oxide au minimum en précipitant le sulfate, nitrate ou muriate de cobalt, ou bien en faisant rougir le carbonate de cobalt. Cent parties de cet oxide contiennent 16 parties d'oxigène.

Il se dissout à l'aide de la chaleur dans l'acide muriatique, sans qu'il se dégage un atome d'acide muriatique oxigéné. Il se dissout dans l'acide nitrique sans dégager du gaz nitreux. L'acide muriatique oxigéné le fait passer au maximum d'oxidation.

On obtient l'oxide au maximum en faisant chausser le carbonate de cobalt à une douce chaleur dans un creuset couvert. Lorsqu'on enlève le couvercle, l'oxide s'enslamme et passe de l'état gris à l'état noir. Le poids est plus considérable que si l'on faisoit chausser la même quantité de carbonate de cobalt dans une cornue.

10

146 COB

Lorsqu'on fait évaporer une dissolution de nitrate de cobalt, une partie de l'oxide noir se dépose sur les parois. L'acide nitrique se décompose et le résidu sec est parfaitement noir. Cent parties de cet oxide contiennent, d'après Proust, 20 d'oxigène.

Cet oxide broyé devient plus clair. Les acides sulfurique et nitrique le dissolvent avec effervescence; l'excès

d'oxigène se dégage.

Par l'acide muriatique, il s'en dégage du gaz muriatique oxigéné. L'oxide passe au minimum avant de pou-

voir être dissous par les acides.

Lorsqu'on conserve cet oxide pendant quelque temps dans l'acide muriatique oxigéné, il ne lui enlève rien de son odeur. La lessive bouillante de potasse ne dissout rien de cet oxide, ni l'ammoniaque; mais, par l'addition de l'étain, la dissolution s'opère; elle est rouge.

Lorsqu'on fait rougir l'oxide au maximum, dans un creuset couvert, pendant une demi-heure, il passe à l'état de minimum. Fondu avec le borax, il le colore en bleu,

aussi bien qu'avec l'oxidule.

Proust et Thalacker ont rencontré cet oxide noir dans la mine vitreuse, à Pavias, à une journée de Valencia.

L'oxide de cobalt a, selon Richter, une couleur bleue. Par une forte chaleur, il paroît noir; mais il tire toujours sur le bleu foncé. Le fer le rend plus noir.

La lumière et l'air n'altèrent pas la couleur bleue du

cobalt.

Le cobalt est susceptible de former, selon Proust, un hydrate. Lorsqu'on verse goutte à goutte du nitrate de cobalt dans l'eau bouillante, aiguisée de potasse, il se produit sur-le-champ un beau précipité bleu, qui, par une ébullition continue, passe au violet et au rose. Dans cet état, Proust regarde le précipité pulvérulent comme un hydrate. Avec l'eau froide, le précipité bleu devient vert, couleur qu'il conserve par la dessication; il est aussi demi-transparent. Ce précipité, traité par l'eau bouillante aiguisée de potasse, passe au rose et au gris rougeâtre.

Le précipité se dissout dans tout acide foible, sans résidu. Le précipité vert ne se dissout qu'en partie; le résidu

est de l'oxide noir.

Proust conclut de-là que l'oxide bleu absorbe l'oxigene de l'air; que l'oxide vert est un mélange d'oxide bleu et noir, ou plutôt une dissolution de l'oxide noir dans le bleu.

L'hydrate de cobalt est d'un jaune brunâtre, de la couleur des feuilles mortes. Les acides le dissolvent sans effervescence. Il n'est pas décomposé par l'eau bouillante pure ou aiguisée de potasse. Il perd, par la chaleur, 0,20 à 0,21 d'eau, et laisse un oxide gris. Il se conserve, sous l'eau, quand le flacon en est totalement rempli. Le contact de l'air le brunit. L'hydrate sec se conserve mieux; il attire l'acide carbonique de l'air et se convertit en carbonate de cobalt.

Le cobalt qu'on fait chausser avec du soufre en prend, selon Proust, 0,40 à peu près. On opère cette combinaison en projetant des morceaux de soufre sur du cobalt rouge dans une cornue. Avec les oxides et le soufre on

peut former aussi ce sulfure.

L'oxide gris, le carbonate et l'hydrate de cobalt se convertissent en oxides sulfurés hydrogénés par l'eau chargée d'hydrogène sulfuré; ils décomposent de même les sulfares alcalins hydrogénés. Lorsqu'on fait chauffer le sulfure de cobalt hydrogéné, on a pour produit beaucoup d'eau et d'acide sulfureux; il est probable, d'après cela, que le métal y est oxidé. Le résidu est du sulfure de cobalt.

Le phosphore se combine, selon Pelletier, au cobalt; à cet effet, on projette de petits morceaux de phosphore sur le métal rougi.

Ce phosphure est blanc, aigre, perd son éclat métal-

lique à l'air. Il est plus fusible que le cobalt pur.

La potasse et la soude n'agissent par sur le cobalt métallique; leur action sur l'oxide est-peu de chose. Les carbonates alcalins dissolvent, en partie, l'oxide de co-

balt précipité des acides.

Quand on renferme dans un flacon l'oxidule de cobalt avec l'ammoniaque liquide, l'oxide se dissout en petite quantité et la liqueur devient rose. Si l'on expose le flacou au contact de l'air, la dissolution s'opère davantage et le liquide acquiert une belle couleur rouge. Dans ce cas,

l'oxide se dissout dans l'ammoniaque, et attire ensuite

l'acide carbonique de l'air.

L'oxide de cobalt au minimum et l'hydrate se dissolvent facilement dans l'ammoniaque. Si l'on verse de l'ammoniaque pure sur du carbonate de cobalt, les choses se passent autrement. Le dernier se divise en deux parties : l'ine cède son acide à l'animoniaque et se précipite à l'état d'hydrate; l'autre se dissout dans le carbonate d'ammoniaque, d'où il résulte un carbonate de cobalt et d'ammoniaque, et un hydrate de cobalt.

Lorsqu'on lave l'hydrate, fraîchement précipité, avec l'eau chaude, et en le conservant dans un flacon bien bouché, rempli d'ammoniaque, on obtient une dissolution qui est d'abord d'une couleur de bois d'acajou, et

qui finit par être d'un beau rouge.

Les acides sulfurique et muriatique dissolvent le cobalt métallique; l'eau se decompose et il se dégage du gaz hydrogène.

L'acide nitrique agit avec violence, mais il ne se forme, selon Proust, qu'un oxide au minimum. Le principal dissolvant du cobalt est l'acide nitro-muriatique.

Les sels à base de cobalt seront traités à l'article de

chaque genre de sels.

Le muriate d'ammoniaque n'est pas décomposé par le cobalt; mais le cobalt oxidé le décompose, selon Sage. L'ammoniaque se dégage, et il reste un muriate de co-balt qui forme une encre de sympathie.

Le nitre, mêlé avec un tiers de cobalt, détonne à une chaleur rouge. Après le lavage, il reste un oxide de cobalt.

Le cobalt se fond avec le cuivre; l'alliage est peu connu, et mérite d'être examiné. Les sels à base de cuivre sont précipités par le cobalt.

Le cobalt se combine avec le nickel par la fusion; une petite quantité de cobalt donne au nickel la propriété de communiquer une couleur blanche. L'alliage de cobalt et de nickel est très-difficile à séparer. Quand la dissolution du cobalt est verte, cette couleur est due aunickel et au fer.

On prétend avoir combiné le cohalt avec le platine, par la fusion. Les sels à base de platine sont précipités par le cohalt en poudre jaune.

149

Le mercure ne paroît pas s'amalgamer avec le cobalt. Le mercure est précipité du nitrate à l'état métallique par le cobalt.

L'argent et le cobalt ne s'allient pas par la fusion; l'argent occupe la couche inférieure; le cobalt est cependant devenu un peu plus blanc, et l'argent paroît plus foncé et cassant. Le nitrate d'argent est précipité par le cobalt. Si, dans une dissolution chaude de nitrate d'argent, on suspend un morceau de cobalt, l'argent métallique cristallise à la surface du cobalt.

Le cobalt pur ou allié au nickel colore le verre et les émaux en bleu. Quelques grains de cobalt peuvent colorer plusieurs onces de verre. Selon Proust, l'oxide au minimum colore seulement en bleu; l'oxide noir doit perdre de l'oxigène avant qu'il puisse agir; le cobalt métallique doit absorber de l'oxigène pour passer à l'état d'oxidule.

Brugnatelli croyoit avoir converti le cobalt en acide de cobalt par l'acide nitrique; mais Darracq et surtout Bucholz et Gehlen ont prouvé que l'acide cobaltique de Brugnatelli n'étoit que de l'acide arsenique, chargé d'oxide d'arsenic et de cobalt.

Le cobalt a été reconnu métal, en 1733, par Brandt, chimiste suédois. Jusque-là on employoit les mines de cobalt pour faire le smalt. Link, Gessner et Bergmann ont confirmé la métallicité de cette substance. Les travaux de Tassaert (Ann. de Chim., t. 28), Fourcroy, Syst., discours prélim.; de Richter, de Bucholz, de Thenard (Ann. de Chim., t. 42), et de Proust (Journ. de Phys., t. 63), ont contribué à la connoissance de ce métal.

Les usages du cobalt sont pour la fabrication du smalt. Thenard en a fait une couleur bleue, qui a presque la beauté de l'outre-mer.

On la prépare avec un arséniate ou un phosphate de cobalt. On convertit le cobalt de Tunaberg par l'acide nitrique, en sulfate et arséniate de cobalt et en oxide de fer. On filtre la liqueur, et à l'aide d'une dissolution étendue de potasse, on précipite l'arséniate de fer qui se dépose en flocons blancs. Au moment où le précipité commence à devenir rougeatre, on ne verse plus de potasse. Ou

filtre et on précipite l'arséniate de cobalt par la potasse qui est d'un beau rose.

Pour faire le phosphate de cobalt, on fait griller longtemps la mine pour volatiliser l'arsenic; on traite le résidu par l'acide nitrique; le fer s'oxide et reste sur le filtre. Après avoir volatilisé l'excès d'acide par l'évaporation, on y verse du phosphate de soude, qui précipite le phosphate de cobalt en flocons violets.

On mêle le phosphate de cobalt avec 2 à 3 parties d'alumine, et l'arséniate de cobalt avec 1 à 2 parties d'alumine.

On expose ces mélanges dans un creuset, à une chaleur d'un rouge cerise. Quand il y a plus de parties égales d'alumine, il faut chauffer davantage. Une chaleur trop violente seroit nuisible à la nuance; il faut ôter de temps en temps un peu de matière du creuset pour l'examiner. (Voyez Journal des Mines, t. 15, p. 128.)

On peut, avec du cobalt, faire une couleur verte, selon Rinmann. Pour cela, on fait dissoudre 1 livre de mine de cobalt pulvérisé dans 8 ½ livres d'acide nitrique; on ajoute-une dissolution concentrée de sel marin dans 1 livre d'eau froide; on chauffe le mélange, et on y projette de l'oxide de zinc, jusqu'à ce qu'il ne se forme plus d'effervescence. On filtre la liqueur; on l'étend d'eau, et on y ajoute une lessive de potasse pure, jusqu'à ce qu'il ne se forme plus de précipité rouge. On le lave, et on le fait rougir dans un vaisseau de terre non vernissé; à une chaleur rouge il devient vert clair; à une chaleur blanche il devient d'un vert foncé.

Si, au lieu d'oxide de zinc, on emploie le nitrate de zinc, la couleur verte est bien plus belle, et on peut mieux maîtriser les nuances. (Voyez Crell, Annal. de Chimie, t. 2.)

COCHENILLE. Coccus cacti. Coccionelle.

Leuwenhoek est le premier qui ait démontré que cette matière colorante, qu'on supposoit une semence végétale, est un insecte. Il appartient au genre hémiptère, et est appelé par Linné coccus cacti. Il vit sur différentes es-

COC

pèces de cactus, plus particulièrement sur le cactus opuntia L.

La femelle a un ventre plat et un dos voûté, convert de rides qui se croisent; sa peau est d'un brun foncé; la bouche en forme de poinçon, et près de la poitrine; elle a six pieds bruns, très-courts, et pas d'ailes. Le mâle est oblong, d'un rouge foncé, a deux ailes horizontales qui se croisent un peu sur le dos; deux petites antennes à la tête, et six pieds, qui sont plus longs que ceux de la femelle. Son vol n'est pas continu, mais il voltige et saute rarement. Il ne vit qu'un mois, et meurt après l'accouplement. La femelle fécondée vit un mois de plus, et meurt après avoir déposé ses œufs. Quelquefois elle pond des œufs, d'autres fois elle donne des petits vivants. Les femelles se trouvent alors sur toutes les parties de l'opuntia, où elles s'attachent et meurent.

Au Mexique, on rencontre deux espèces de cochenille, grana sylvestra et grana fina, ou mestèque (d'après une province en Amérique). La première est bien plus petite, a un enduit cotonné qui ne donne pas de couleur, et qui augmente le poids. Elle est plus facile à enlever que l'autre espèce.

La cochenille des forêts, élevée sur le nopal, perd en partie son enduit de laine, acquiert une grosseur double de

celle élevée sur l'opuntia.

Thiery de Menonville a transporté l'insecte, ainsi que le végétal sur lequel il vit, avec la plus grande difficulté à Saint-Domingo. La mort l'enleva avant qu'il ne recueillît le fruit de sa peine. Après sa mort la cochenille dégénéra; il avoit cependant encore découvert la cochenille de foret, sur une opuntia de Saint-Domingo, qu'on y appela pereschia. Bruley profita de la circonstance, et continua de cultiver la cochenille. Voyez Annal. de Chim., t. 5.

Spallanzano prétend que l'insecte peut être cultivé avec avantage dans les îles Lipariennes et en Sicile, parce que le végétal qui leur sert de nourriture y croît mieux que

dans l'Amérique centrale.

On récolte la cochenille comme il suit. Au bout de deux mois, les femelles exposées sur le nopal, font des petits; on les recueille, et on les fait périr avec l'eau bouillante; on les retire de l'eau, et on les fait sécher au soleil; par-

là elles perdent les 2 de leur poids.

Après la dessication, on fait passer la cochenille fine à travers un tamis; les enveloppes des mâles restent dessus; on les sépare, ou bien on les mêle avec la cochenille ordinaire.

Une cochenille bien conservée est grise, tirant sur le pourpre; le gris provient de la poussière qui les recouvre; la nuance de pourpre a été enlevée par l'eau qui a servi à les tuer.

Conservée dans un endroit sec, la cochenille est inaltérable. Hellot l'a trouvée après 130 ans, aussi bonne que

celle qui est fraîche. •

On crut autrefois que la couleur de cochenille étoit due au nopal, qui a des fruits rouges; mais Thiery de Menonville a remarqué que le suc dont elle se nourrit est vert; aussi l'insecte peut-il vivre sur l'opuntia, dont les fruits ne sont pas rouges.

La décoction de cochenille est d'un rouge cramoisi, ti-

rant sur le violet.

L'acide sulfurique rougit davantage la liqueur, et il se

forme une petite quantité d'un beau précipité rouge.

Par la solution du tartre, la décoction de cochenille devient rouge jaunâtre; il se forme lentement un précipité d'un rouge pâle; la liqueur surnageante reste jaune; par l'addition des alcalis elle devient pourpre, parce que l'alcali dissout promptement le précipité. La dissolution d'étain opère dans le liquide jaune un précipité rose.

La dissolution d'alun rend le précipité plus rouge.

Un mélange d'alun et de tarfre produit une couleur plus vive, tirant sur le rouge jaune; le précipité est moins considérable et plus pâle.

La dissolution d'étain occasionne un précipité abondant, d'un beau rouge; le liquide surnageant est diaphane comme de l'eau, et ne change pas par l'addition d'un alcali.

Le muriate de soude rend la couleur un peu plus foncée, sans troubler la liqueur.

Le nuriate d'ammoniaque donne une nuance pourpre sans précipité.

La cochenille qu'on fait bouillir avec la moitié de son

COC 153

poids de tartre, donne une liqueur bien plus rouge que la décoction sans tartre.

Le sulfate de fer y forme un précipité d'un brun violet; la liqueur surnageante est d'un brun jaune.

Le sulfate de zinc y forme un précipité d'un violet foncé;

la liqueur surnageante est incolore.

L'acétate de plomb donne un précipité d'un violet pourpre, moins foncé; le liquide surnageant reste clair.

Le sulfate de cuivre y forme un précipité violet; la li-

queur surnageante est violette.

Si l'on fait digérer l'extrait de cochenille dans l'alcool, les matières colorantes se dissolvent, il reste un résidu d'une couleur lie de vin, qu'une nouvelle quantité d'alcool ne peut pas enlever. Ce résidu se comporte comme une substance animale.

Pour déterminer la quantité de la matière colorante dans une décoction de différentes cochenilles, on a employé l'acide muriatique oxigéné. On fait bouillir pendant une heure les différentes espèces de cochenille, avec des circonstances absolument semblables. On verse chaque décoction dans un cylindre gradué, et on y ajoute autant d'acide muriatique oxigéné, jusqu'à ce que les différentes liqueurs aient acquis une couleur jaune semblable. La quantité de l'acide employé est de 8 parties, pour la cochenille de Mexique du commerce, et 18 parties pour la cochenille mestèque.

Quant à la quantité de ces matières colorantes, elle est à peu près la même dans toutes les trois espèces. Si la couche laineuse de la cochenille de Saint-Domingo, dans les travaux en grand, diminue la beauté, on peut l'employer avec avantage pour le demi-écarlate, et pour d'autres couleurs moins délicates.

La cochenille de Forêt a été aussi trouvée par le docteur Jarden dans la Caroline méridionale, en Géorgie et en Jamaïque. Bancroft a examiné une cochenille du Brésil, d'où il a retiré une aussi belle matière colorante que de la cochenille de Mestèque; mais elle n'en donnoit que la moitié.

Il est encore douteux si l'insecte qu'a trouvé Andersou

à Madras, est une cochenille, ou s'il appartient au kermes, comme Bancroft le présume.

Voyez les Elémens de teinture de Berthollet.

On appelle cochenille polonaise (coccus polenicus), un insecte qui fait des nids semblables au kermès avec des racines de seleranthus perennis, et d'autres plantes.

Elle est abondante en Pologne, où elle est recueillie pour la teinture. La matière colorante est cependant infé-

rieure à celle de la vraie cochenille.

COHESION. Vis cohæsionis. Cohæsions Kraft.

On appelle ainsi la force par laquelle les parties d'un corps homogène s'attirent et adhèrent ensemble. Muschen-broeck et Sickingen ont fait des recherches sur la cohésion des corps solides; elle réside non seulement dans les so-

lides, mais aussi dans les liquides.

Lorsqu'on fait adhérer une plaque métallique polie à la surface de l'eau, et en la retirant, la séparation des parties aqueuses ne s'opère pas, elles se déchirent et le métal reste mouillé. Si l'on pose soigneusement sur l'eau une épingle ou un autre corps d'une pesanteur spécifique supérieure à l'eau, elle y nage et presse sa surface comme une peau.

Il est important au chimiste de connoître la force de cohésion, parce qu'elle s'oppose aux attractions. Il faut

donc la vaincre avant de produire celles-ci.

La cohésion est doublement contraire à l'action chimique, d'abord en s'opposant à la force dissolvante, et puis en ce qu'elle tend toujours à opérer une séparation. L'action d'un dissolvant est limitée, non seulement par la non solubilité du corps à dissoudre, mais aussi par la co-hésion qui réunit ses parties. La force qui opère la cristallisation des sels est encore la cohésion, car les cristaux se déterminent par l'attraction réciproque des molécules.

Il faut considérer la limite pour le degré de saturation d'un dissolvant comme une suite de cohésion. Si la dissolution est arrivée au point que l'attraction du dissolvant pour le corps à dissoudre est balancée par la cohésion,

l'action doit cesser.

Les précipitations, sont déterminées dans beaucoup de

CO L 155

cas par la cohésion. Si, par une circonstance quelconque, l'action du dissolvant diminue, comme par l'évaporation ou par le refroidissement, la cohésion devient supérieure, il se sépare alors autant de corps dissous, jusqu'à ce que le niveau des forces soit rétabli.

La cohésion est nullement une force constante; elle varie dans les corps, et peut être augmentée ou affoiblie par plusieurs moyens.

Les moyens qu'on emploie pour diminuer la cohésion sont ou mécaniques ou chimiques. Toute division s'uspend la cohésion des corps en partie. Le calorique diminue chimiquement la cohésion en écartant les molécules des corps.

La cohésion ne peut être augmentée que dans les métaux; c'est en les frappant par le marteau, ou en les tirant à la filière. La cohésion de l'or, de l'argent et du laiton est triplée par la filière; celle du cuivre et du fer est doublée. La cohésion des molécules peut être augmentée aussi en alliant un métal à un autre. Lorsqu'on allie le cuivre avec \(\frac{1}{6}\) d'étain, la cohésion est doublée, quoique la cohésion des molécules de l'étain soit à peine \(\frac{1}{6}\) de celle qui a lieu entre les molécules de cuivre.

COHOBATION. Cohobation. Cohobation.

On entend par cohober, répéter plusieurs fois une distillation en remettant le produit distillé sur le résidu dans la cornue ou dans l'alambic; cette opération s'exécutoit surtout par les alchimistes. Plusieurs, parmi eux, distillèrent la même liqueur plus de cent fois. Ils avoient imaginé pour cela un instrument particulier qu'ils appeloient pélican. Le chapiteau avoit deux tuyaux reçourbés qui ramenoient le liquide distillé dans la cornue; dans le dernier cas, on appeloit l'opération circulation.

COLCOTHAR. Colcothar. Colcothar.

On appelle ainsi la matière brune qui reste après avoir exposé au feu le sulfate de fer. Une grande partie d'acide sulfurique est volatilisée par la chaleur, et ce qui reste est un mélange d'oxide rouge de fer et de sulfate au maxi-

156 COL

mum. On l'emploie pour la peinture et pour polir les verres et autres substances.

COLLE FORTE. Colla. Leim.

La colle partage la plupart des propriétés de la gélatine; elle n'en diffère que par sa consistance plus considérable.

Toutes les substances qui contiennent beaucoup de gélatine, comme les os, les cartilages, les peaux, etc.,

peuvent servir pour la préparation de la colle.

Les peaux doivent être crues et non tannées, car le tannin se combine avec la gélatine. Il faut qu'elles soient bien nettoyées; à cet effet, on les laisse tremper dans l'éau; les peaux fraîches n'ont besoin d'y rester que 24 heures; les peaux desséchées doivent y séjourner plus long-temps. Après les avoir retirées de l'eau, on les étend sur des claies pour les laisser dégoutter; an les renferme dans une cage de bois qu'on plonge dans une eau courante; on les agite avec un râteau jusqu'à ce que l'eau en découle parfaitement claire.

Les peaux ainsi nettoyées, on les trempe dans un bain foible de chaux; on les tourne de temps en temps, et tous les 15 jours on y ajoute quelques seaux d'eau de chaux.

L'eau de chaux dissout les parties grasses, enlève les autres impuretés, et fait passer les peaux à l'état de parchemin.

Lorsque les peaux ont des poils, on les met dans une eau de chaux encore plus forte. On traite de la même manière les peaux qui ont été aluminées et graissées; l'épiderme qui ne seroit pas attaquée par l'eau seule, se dissout par ce moyen.

On transporte alors les peaux dans l'eau chaude, et on les laisse jusqu'à ce qu'elles soient bien pénétrées; alors on les lave encore dans une eau courante. Dans quelques fabriques, on met les peaux lavées à la presse pour leur enlever le reste de l'eau.

Après avoir fini ces manipulations, on fait bouillir les peaux dans une bassine de cuivre. Dans quelques fabriques, on met au fond de la chaudière des pierres ou un grillage de bois pour éviter que les peaux ne brûlent et ne s'attachent.

COL 157

On remplit la chaudière jusqu'au-delà des bords, et on y verse de l'eau; on augmente le feu peu à peu jusqu'à faire bouillir l'eau. A Southwark, où l'on prépare une excellente colle, on écume les impuretés qui arrivent à la surface, et on y ajoute un peu d'alun ou de la chaux

en poudre fine.

Pour juger si la colle a acquis de la consistance, on en met sur une assiette plate; on verse alors le liquide dans une cage carrée à fond de paille, qui repose sur une cuve de bois dans laquelle arrive la liqueur filtrée. Il faut que la filtration se fasse dans un lieu chaud, et avec rapidité, pour que la colle ne puisse pas se coaguler. Dans quelques fabriques on enveloppe la cage avec des toiles pour empêcher que la colle ne se refroidisse.

On laisse la colle pendant 3 à 4 heures dans la cuve pour laisser déposer quelques impuretés; on la met encore liquide dans des moules humectés d'eau, où elle se

solidifie.

Lorsqu'on veut avoir de la colle de différentes qualités, on pratique des robinets dans la cuve à plus ou moins de hauteur; la colle rendue par le robinet le plus élevé est la plus pure.

Après 24 heures on eulève la colle des moules, et on la coupe en tablettes qu'on fait sécher dans un endroit

chaud aéré.

Lorsque la colle est à moitié desséchée, on perce un trou à l'extrémité pour l'enfiler. Pour lui donner un beléclat et de la transparence, on frotte les tablettes avec un linge fin.

Outre les tendons, les oreilles, les rognures de peaux, on peut se servir aussi d'os pour la fabrication de la colle. Duhamel les a employés à l'aide de la marmite de Papin. Grenet a aussi indiqué leur emploi; il retiroit d'abord la graisse, et dissolvoit ensuite, à l'aide de l'eau bouillante, la gélatine.

Parmentier et Pelletier obtinrent de six livres d'os rapés, provenant de l'attelier d'un tourneur de bouton, une livre

de colle. L'ivoire leur en a donné à peu près autant.

Une bonne colle qu'on laisse séjourner trois à quatre jours dans l'eau froide, doit se gonfier sans se dissoudre; 158 COL

par la dessication, elle doit reprendre sa forme primitive et sa dureté.

Pour enlever à la colle sa solubilité dans l'eau, on la fait fondre dans la plus petite quantité d'eau possible; on ajoute ensuite du vernis à l'huile de lin; on agite le mélange pour combiner ensemble les deux substances.

La colle de Flandre est tirée des peaux de moutons, et en général des peaux des jeunes animaux et des rognures de parchemin; on y fait entrer aussi quelquefois des pieds de veaux; elle est recherchée par les peintres de bâtiments et par les fabricants de papiers, etc., tandis que la première est employée de préférence par les menuisiers.

On prépare avec des pieds de veaux, une colle blanche transparente, qui sert dans quelques arts.

Les rognures de gants et de parchemin, servent également à faire une colle. Elle est employée avec succès par les doreurs sur bois.

Les fabricants de papiers préparent une colle de la manière suivante : ils renferment dans un filet de fer les rognures de peau qu'ils plongent dans une chaudière d'eau bouillante. Ils reconnoissent le degré de la décoction, quand le papier qui en est collé ne boit pas l'humidité de la salive.

La colle à bouche se prépare avec la meilleure colle de menuisier, en y ajoutant la moitié de son poids de sucre.

Voyez Chaptal, Chimie appliquée aux arts, t. 2, p. 520; Johnson.

COLLE DE POISSON. Ichthyocolla. Hausenblase.

On prépare cette substance avec la vessie natatoire de l'acipenser sturio, ruthenus, stellatus, huso, et du silurus glanis.

On prend les esturgeons en grande quantité sur la côte septentrionale de la mer Caspienne, surtout aux embouchures de la Wolga. Dans ces contrées, on prépare aussi la colle de poisson, on lave les vessies natatoires pour leur enlever le sang, on les coupe en long et on en détache la pellicule extérieure qui a une couleur brune; on les écarte sur des feuilles d'arbre larges; on les fait sécher

à l'air, on les roule de diverses formes, et on les dessèche de nouveau.

La bonne colle de poisson est blanche, demi-transparente et sèche. Elle se dissout plus difficilement dans l'eau que la colle; cela provient vraisemblablement de ce qu'elle n'est pas formée par solution. Elle diffère encore de la colle ordinaire, en ce qu'elle est soluble dans l'alcool.

Hatchett obtint de 500 grains de colle de poisson, 56 grains de charbon qui donna, par l'incinération, 1,5 de résidu; il consistoit en phosphate de soude, mêlé d'une petite quantité de phosphate de chaux.

La meilleure espèce de colle vient de l'esturgeon. Les espèces inférieures sont formées par le grand esturgeon.

Ces dernières sont moins transparentes, jaunes ou

brunes, et répandent une odeur désagréable.

On retire encore une mauvaise espèce de colle de plusieurs baleines et de la plupart des poissons sans écailles. On fait bouillir dans l'eau, la tête, la queue et les nageoires de ces animaux; on filtre la liqueur, par l'évaporation et le refroidissement elle se prend en gelée. Ainsi épaissie, on la verse dans des vases plats, et on la coupe en lames.

On l'emploie pour la clarification des vins, pour savonner les soies, et pour la confection du taffetas d'Angleterre.

COLOPHANE. Colophonium. Colophonium.

C'est une résine qui reste après avoir séparé de la térébenthine, par une distillation soignée, toute l'huile volatile; elle a toutes les propriétés des résines. Selon Fourcroy, la colophane est la résine du pinus picea, qu'on fait fondre et dessécher.

On nomme aussi quelquefois le résidu de la distillation du succin, colophane de succin.

COLOPHONITE. Colophonites. Colophonit.

On trouve ce fossile en masse et cristallisé, en Norvège. Ce sont en partie des primes larges hexaèdres, terminés par quatre faces, en partie des pyramides doubles, planes, à 4 faces, dont les faces latérales sont tronquées. La cou-

Leur est d'un brun jaunêtre, tirant sur le vert d'olive. A l'extérieur, il est foiblement éclatant; l'intérieur a l'éclat de verre. Les gros morceaux ont une cassure inégale d'un gros grain. En le cassant, il donne des fragments indéterminés, anguleux, à bords tranchés; il est translucide, moyennement dur, aigre et facile à concasser; sa pesanteur spécifique est de 2,525. Au chalumeau, il fond trésfacilement et se boursouille; il reste un globule vitreux noir. Sa fusibilité est si grande, qu'en le faisant rougir, les fragments grossiers se fondent contre les parois du creuset de platine. Il est parfaitement soluble dans le borax, et fond avec lui en un verre jaune brun.

Il est composé, d'après Simon, de

Silice .	•	•	•	•	•	•	37,0
Chaux .	,	•	•	•	•	•	29,0
Alumine.		•	. •	•	•	•	13,50
Magnésie		•	•	•	•	•	6,5o
Fer		•	•	•	•	•	7,50
Manganès Titane	se	•	•	•	•	•	4,75
Titane .		•	•	•	•	•	0,5
Eau		•	•	•	•	•	1,0
							99,75

COLUMBIUM. Columbium. Columbium.

Hatchett, occupé à arranger quelques minéraux dans le Muséum britannique, trouva un fossile qui avoit quelques caractères extérieurs avec le fer chromaté. Ce fossile a été envoyé avec une notice, à Sloane, par Winthorp de Massachusets. Il est compacte; sa couleur est d'un noir brunâtre foncé; dans l'intérieur, d'un gris de fer. Il a l'éclat du verre, tirant sur l'éclat métallique. La cassure en long est lamelleuse; la cassure transversale a un grain fin. Il n'est pas très-dur, excepté dans quelques endroits; il est très-aigre et facile à concasser; il est opaque. La raclure est d'une couleur de chocolat. A une température de 18° centig., sa pesanteur spécifique est de 5,918. Il n'agit pas sur l'aiguille aimantée.

D'après une analyse ingénieuse de Hatchett, ce fossile

est composé de 21 parties d'oxide de fer et de 78 d'acido

de columbium, qui a une couleur blanche.

Pour opérer sa séparation, Hatchett a suivi le procédé suivant. Il fit fondre ce fossile avec la potasse. Cet alcali se combine avec une partie d'acide; l'eau dissout ce composé. L'acide muriatique s'empare du fer privé d'acide columbique, et le fossile donne, fondu de nouveau avec la potasse, une nouvelle quantité d'acide. Par des fusions réitérées, tout l'acide est combiné avec la potasse. Lorsqu'on verse, dans la dissolution aqueuse de ce sel, de l'acide nitrique, l'acide columbique se précipite en flocons blancs.

On n'a pu parvenir à réduire cet acide; calciné avec le charbon en poudre, à une chaleur violente, l'oxide est

sous forme de poudre noire.

Hatchett trouva de plus que le columbium étoit susceptible de se combiner, dans plusieurs proportions, avec l'oxigène, et que ces composés se distinguoient, ou par la couleur, ou par leur manière de se comporter avec les acides.

Il ne se combine pas avec le soufre, en chauffant ces deux substances ensemble.

Pour unir le columbium au phosphore, on verse de l'acide phosphorique sur une partie d'oxide blanc, et on évapore jusqu'à siccité; on chauffe ensuite la masse avec du charbon, pendant \frac{1}{2} heure à la forge. La masse restante dans le creuset est spongieuse, d'un brun foncé, et semblable en quelque sorte au phosphure de titane.

L'acide du columbium est d'un blanc pur et peu pesant. Sa saveur est à peine sensible. Il est insoluble dans l'eau, mais il rougit le papier de tournesol. Exposé à une haute température, il ne fond pas, mais il perd son éclat.

L'acide nitrique ne le dissout pas; le liquide peut être mêlé à l'eau sans être troublé. Evaporé jusqu'à siccité, il reste une substance d'un jaune pâle, insoluble dans l'eau

et difficilement soluble dans l'acide muriatique.

L'acide sulfurique bouillant dissout l'acide de columbium; la dissolution est transparente, sans couleur. Etendue d'une quantité considérable d'eau, elle devient laiteuse et dépose un précipité blanc.

II

Le précipité étant desséché, il décrépité, devient d'abord d'un bleu de lavande, et ensuite d'un gris brunaire. Il est démi-transparent et d'une cassure vitreuse; c'est du sulfate de columbium avec excès d'oxide. Il est foiblement soluble dans l'acide muriatique bouillant, et dans une lessive caustique. La dissolution étendue retient toujours un peu de sulfate de columbium, avec excès d'acide.

Lorsqu'on verse, dans une dissolution concentrée de nitrate de columbium, de l'acide phosphorique, il se formé une masse blanche gélatineuse, soluble dans l'eau. Le muriate de columbium est précipité en flocons blancs par

l'acide phosphorique.

Les carbonates alcalins forment un précipité blanc floconneux, dans les dissolutions de columbium dans les acides.

Le prussiate de potasse y produit un précipité d'un

vert d'olive.

Le sulfure d'ammoniaque hydrogéné y forme un précipité d'un brun rougeâtre de chocolat.

La teinture de noix de galle les précipite en orangé.

Une lame de zinc, qu'on y plonge, en sépare des flocons blancs.

Parmi les bases salifiables, on ne connoît que la potasse et la soude qui s'unissent à l'acide columbique. Lorsqu'ou fait bouillir une dissolution de ces alcalis avec l'acide columbique, celui-ci s'y dissout. Avec la potasse, la dissolution évaporée laisse un sel blanc brillant en écailles, qui a beaucoup de ressemblance avec l'acide boracique. Il est inaltérable à l'air, à un léger excès d'alcali. Sa saveur est acre et désagréable. Il est peu soluble dans l'eau froide; la dissolution est sans couleur et ne s'altère pas. L'acide nitrique en sépare l'acide du columbium en flocons blancs; l'acide columbique décompose les carbonates. Voyez Hatchett, Philos. Trans., 1802.

Meyer-a récemment découvert, en Suisse, le columbate de fer, qui a tous les caractères décrits par Halchett. (Nouv. Journ. de Chim., t. 5, p. 350.)

Il reste encore à décider si, d'après l'opinion d'Ekeberg,

le columbium n'est que du wolfram.

COMBINAISON. Compositum. Gemisch.

Lorsque des corps hétérogènes se combinent intimement, de manière qu'il en résulte une masse homogène qui acquiert d'autres propriétés que n'avoient les composants, on appelle la réunion de ces substances combinaison. Si l'on broie ensemble 2 parties de sable avec 3 parties de soude, il en résulte un mélange; mais aussitét qu'on fait fondre ce mélange au feu, l'union a lieu, et par la combinaison les parties constituantes acquièrent des propriétés toutes nouvelles.

COMBUSTIBLE. Voyez Fru, Lumière, Calorique, Combustion.

COMBUSTION. Combustio. Verbrennen.

On entend par combustion un changement des corps avec dégagement de chaleur et de lumière.

Les phénomènes de cette opération sont si remarquables, qu'ils ont excité l'attention des physiciens. On imagina des hypothèses qui sont plus ou moins heureuses,

d'après le génie de l'inventeur.

On peut réduire ces hypothèses à trois: on chercha le motif de la combustion dans un principe particulier renfermé dans les corps; ou on supposa, dans l'air atmosphérique, une substance qui opérât la combustion; ou bien on considéra la combustion comme produite par l'action réunie des deux agents, l'un contenu dans les corps, et l'autre dans l'air.

Lorsqu'on jette un regard sur l'histoire de la physique, on voit facilement que, dans la plupart des cas, les explications mécaniques précédoient celles de la chimie. On s'imagina le feu divisé dans les corps; on supposa ses particules enveloppées et retenues. L'approche d'une bougie allumée déchire quelques-unes des enveloppes; le feu en sort par le moyen de sa force expansive, communique un choc aux cellules voisines, qui les fait rompre; quand toutes les particules du feu sont échappees, la combustion est terminée.

La deuxième hypothèse étoit la supposition d'un principe inflammable, d'où dépendoit la combustibilité des

corps (voyez art. Phlogiston). En adoptant ce principe; on pouvoit expliquer les différents degrés de combustibilité. A certains corps, le phlogiston manquoit tout à fait, comme aux pierres, au verre, à la cendre, etc.

Lavoisier, secondé par Berthollet, Fourcroy, Guyton, Monge, etc., chercha à prouver, par des expériences

ingénieuses, la non existence du phlogistique.

On sait que les corps ne brûlent pas dans toutes les circonstances; le contact de l'air ou du gaz oxigène leur est nécessaire.

Dans une quantité d'air donnée, on ne peut brûler qu'une certaine quantité de corps; l'air diminue de volume, et le résidu, après la combustion, a acquis autant de poids, pourvu qu'il ne se dégage pas d'autre gaz, que l'air a perdu de poids.

L'air qui a servi à la combustion a perdu son oxigene;

mais le gaz azote qui reste est rarement pur.

L'oxigene de l'air s'est fixé dans le corps brûlé, dont le

résultat est un acide, de l'eau, ou un oxide, etc.

La combustion consiste, d'après cela, dans une décomposition de l'air, ou plutôt du gaz oxigène, par un corps qui a plus d'affinité pour l'oxigène que ce gaz n'en a pour le calorique. Les corps doués de cette affinité pour l'oxigène sont appelés corps combustibles.

Par cette combinaison, le calorique et la lumière du gaz oxigène sont mis en liberté; le dégagement simultané de ces deux êtres constitue le phénomène que nous appe-

lons feu.

Dans la plupart des cas, il faut élever la température pour que les corps combustibles puissent décomposer le

gaz oxigène.

La chimie moderne a donné plus d'étendue à la combustion; elle nomme ainsi chaque union des corps avec l'oxigène. Lorsque les corps se combinent avec l'oxigène, sans qu'il se dégage de la lumière, on la nomme combustion obscure, telle que la respiration et l'oxidation lente.

Nous ne prenons pas le mot combustion dans ce sens

étendu.

Parmi les chimistes qui ont adopté, outre l'oxigène de l'air, encore un principe particulier dans les corps qui sa-

COM 165

vorisent la combustion, il faut citer les idées ingénieuses de Hooke.

D'après sa théorie de la combustion, l'auteur pense 1º que l'air dans lequel nous respirons, qui enveloppe tous les êtres, est le dissolvant universel de tous les corps combustibles;

2º Que, pour que l'action ait lieu, il faut que le corps soit convenablement chaussé, comme on remarque cela dans quelques solutions;

3º Que l'action de la solution produit la grande cha-

leur que nous appelons feu;

4° Qu'elle agit avec une vivacité telle qu'elle met en mouvement les parties du corps transparent de l'air, et qu'elle produit la vibration élastique ou le choc qu'on appelle lumière;

5° Que la dissolution des corps combustibles est formée par une substance inhérente ou combinée avec l'air. Cette substance est semblable à celle qui se fige dans le nitre, si

elle n'est pas la même;

6º Que dans cette dissolution des corps par l'air une partie du corps se dissout, se convertit en air, et se volatilise;

7° Enfin que, tandis qu'une partie du corps combustible se convertit en air, une autre s'y mêle et forme un précipité si léger, qu'une partie est entraînée par l'air.

(Hooke Micrographia, London, 1635, p. 103.)

Mayow a donné, quelque temps après, une théorie qui se rapproche de celle de Hooke, sans en faire mention.

Mayow part du principe de Boyle, qu'une lumière s'é-

teint plus rapidement dans le vide que dans l'air.

Il a conclu de là que l'air devoit contenir un principe capable d'entretenir la flamme. Il appuya son opinion de ce qu'aucune substance combustible (materia sulphurea) n'étoit inflammable ni par le charbon ardent, ni par le fer rouge ou à l'aide d'une lentille.

Mayow supposa donc l'entretien du feu dans l'air. Ce principe nutritif (pabulum igneo-aereum) n'est qu'une

partie de l'air.

La combustion exige, selon Mayow, cet agent qui existe ou dans l'air, ou dans le corps lui-même (il a appelé ce

dernier, qu'il crut exister dans le nitre, pars nitro-acres).

L'air en contact avec la flamme abandonne ce principe, devient impropre à la combustion, et perd une partie de son élasticité.

On aperçoit que l'élasticité diminue en ce que l'ean monte dans le matras renversé qui contient la bougie allumée.

La partie sulfureuse contenue dans chaque corps combustible paroît être nécessaire, parce qu'elle est capable de mettre en mouvement igné le principe nitreux de l'air.

Les deux corps doivent se réunir pour que la combus-

tion ait lieu.

Voyez Mayow, Opera omnia medico-physica; Hagas Comitum, 1681, chap. 2, p. 13.

Richter et Gren ont donné des théories qui ressemblent

beaucoup à celles de Hooke et Mayow.

Selon Richter, le principe inflammable fait partie de tous les corps combustibles : la combustion 's'opère par l'affinité double.

La base (substrat) du corps combustible se dissout dans l'oxigène, tandis que le principe inflammable se combine avec une partie de calorique, et forme de la lumière. La

théorie de Gren est analogue à celle de Richter.

La difficulté d'expliquer la formation de la lumière dans la combustion, a déterminé Richter d'adopter, outre l'oxigène, un principe inflammable dans les corps. Selon Lavoisier, cette lumière est dégagée du gaz oxigène décomposé. L'huile de girofle s'enflamme cependant par l'acide nitrique dans le vide, et dans un milieu de gaz acide carbonique; l'oxigène, dans l'acide nitrique, n'est pourtant pas à l'état gazeux. La poudre à canon peut être aussi enflammée dans le vide.

D'après Delue, la lumière se comporte avec l'être fluide, cause de la chaleur, comme cet être se comporte avec les vapeurs aqueuses. Ou bien, comme cet être expansible, combiné avec l'eau, produit la vapeur, la lumière combinée avec un autre fluide expansible constitue la chaleur. Dans les vapeurs aqueuses comprimées, la partie pondérable (l'eau) se précipite, et le fluide impondérable, le fluidum deserns de Deluc (la chaleur), se dégage.

Selon Brugnatelli, l'oxigene peut se combiner avec les corps de deux manières : d'abord uni à la plus grande partie du calorique et de lumière, ou à l'état de gaz oxigéné; dans ce cas, Brugnatelli l'appelle thermoxigène; privé de lumière et de calorique, il l'appelle oxigène.

L'oxigene constitue comme thermoxigene non seulement le gaz, mais aussi plusieurs substances liquides et

solides. Annal. de Chim., t. 29, p. 182.

Toutes ces théories ne paroissent être que des hypothèses. Les produits de la combustion du soufre, du phosphore, de l'hydrogène, des métaux, etc., peuvent être appréciés avec la plus grande exactitude; le changement chimique qu'éprouve l'air peut être déterminé. Dans l'état actuel de nos connoissances, on ne peut pas encore décider par l'expérience, si la lumière et la chaleur proviennent du gaz oxigène, du corps combustible, ou de l'un et l'autre en même temps.

Si l'on considère qu'un corps n'est combustible que lorsqu'il a de l'affinité pour l'oximent, il faut qu'il contienne quelque chose qui détermine cette affinité; si l'on veut adopter un principe inflammable, il ne faut pas le supposer le même dans tous les corps; beaucoup de modifications

peuvent varier cette attraction pour l'oxigène.

CONCRÉTION PINÉALE. Calculus pinealis. Gehirn-sand.

Dans une glande du cerveau, on trouve, chez les hommes et les quadrupédes, des concrétions sablonueuses. Selon Wollaston, le sable du cerveau est du phosphate de chaux.

CONCRÉTIONS ARTHRITIQUES. Calculus arthriticus. Gichtknoten.

Il se forme quelquefois, dans les maladies arthritiques, des tumeurs dans les articulations, remplies d'une substance semblable à la craie. Ces concrétions sont quelquefois d'un volume considérable; Severin en a vu une de la grosseur d'un œuf de poule.

Sydenham, Cheyne, Murray et autres, ont pensé que cette matière étoit analogue aux calculs de la vessie. Van

368 CON

Swieten remarqua cependant qu'elle ne devient jamais si dure, même au bout de 20 ans.

Schenk mêla la matière pulvérisée avec de l'eau, et trouva qu'il en résultoit un corps dur comme le plâtre. Pinelli en distilla 3 onces dans une cornue; il passa de l'ammoniaque et quelques gouttes d'huile. Le résidu pesa 2 gros; il étoit soluble dans les acides sulfurique, muriatique et acétique.

Watson et Morveau se sont déclarés contre l'analogie avec les calculs de la vessie. Fourcroy a émis une opinion contraire à celle de Sydenham. Wollaston, par une analyse exacte, a prouvé que c'étoit de l'urate de soude.

Il versa sur cette substance de l'acide sulfurique étendu, qui en a dissous une partie; et par l'évaporation, il obtint du sulfate de soude; l'acide muriatique lui donna du sel marin.

La partie insoluble dans l'acide sulfurique ou muriatique, a présenté toutes les propriétés reconnues à l'acide urique.

Lorsqu'on distille la matière des concrétions arthritiques, l'acide urique se décompose; il passe un liquide alcalin fétide, et une huile pesante. Il reste un charbon qui, brûlé à l'air libre, fond en un sel blanc alcalin, non déliquescent, soluble dans l'eau, et qui, saturé par l'acide nitrique, cristallise en rhombe; ce qui prouve que la substance alcaline est la soude.

Si l'on sature de la soude par l'acide urique, on obtient un composé semblable. Voyez Wollaston, Philosoph. Trans., t. 2, p. 386.

CONE. Giespuckel.

On a donné ce nom à un vaisseau de fonte ou de laiton d'une concavité conique, poli dans l'intérieur, et dont l'extrémité du cône est en bas. Il est pourvu d'un pied large et d'un manche. On s'en sert pour y couler des métaux fondus; ils occupent la couche inférieure du cône, et les scories restent à la surface. En frappant légèrement, on separe facilement ces substances.

Le lingo est destiné à un autre usage. C'est un vase de

Black est le premier qui l'ait reconnu comme un fossile particulier, quoique Woodward en eût déjà fait mention. En 1763, Berry, bijoutier d'Edenbourg, reçut des morceaux du docteur Anderson de Madras. En 1784, Greville en reçut plusieurs échantillons de la Chine qu'il distribua aux principaux minéralogistes de l'Europe. On le trouve dans l'Inde près du fleuve Cavery, qui passe du côté méridional de Madras, dans une roche très-dure, et dans le Northern Circars.

On l'a trouvé aussi à Cevlan, à Ava, dans dissérents granits de la France et de l'Espagne; il faudroit un examen plus exact pour savoir si le fossile de France et d'Espagne, est le véritable corindon, ou si cela n'est pas plutôt un Andalusite.

On lui a douné le nom de Demant spath, en raison de sa dureté considérable, et de son tissu spathique; mais Greville lui a conservé le nom indien corundon.

La couleur du fossile de la Chine est grise, a plusieurs nuances de brun de cheveux; la couleur du fossile de Bengale est d'un vert de pomme pâle.; celle du Northern Circars est brune et bleue; il est peu translucide, son tissu est spathique ou lamelleux, il a un éclat de diamant. La variété venant de la Chine est fréquemment en prismes à 6 faces, d'une grosseur considérable; quelquefois ils terminent en cône. La variété de Bengale est fréquemment en grains et en morceaux, d'une forme indéterminée. La pesanteur spécifique est, selon Klaproth, de 3,710, selon Greville de 4,180, et selon Lichtenberg de 3,911. Il est si dur, qu'il coupe le verre comme le diamant, et qu'il raie le quartz et d'autres pierres. On l'emploie même dans l'Inde pour couper et polir les pierres précieuses.

L'analyse de Klaproth donne

	C	orin	don	de l'Inde,	de la Chine,		
Alumine	•	•	•	8 9,50	84,0		
Silice .	•	•	•	5,50	6,5		
Fer.	. •	•	•	1,25	7 ,5		
				96,25	98,0		

L'analyse de Chenevix:

Alumine	Carnatie, 91,0 5,0 1,5	Malabar, 86,5 7,0 4,0	Chine, 86,5 5,25 6,5	Ava, 87,0 6,5 4,5
	97,5	97,5	98,25	98,0

Bournon, dans un mémoire qui lui est commun avec Greville, a cherché à rendre probable que le corindon est une variété du saphir, et que sa différence ne dépendoit que de l'impureté des échantillons qu'on envoie en Europe. Il fait d'après cela deux subdivisions du corindon, savoir, corindon parfait et corindon imparfait. Dans la première, il range le saphir et le rubis oriental; dans la seconde, le fossile de cet article. Voyez Journal de Nicholson, t. 2, p. 540.

CORNE DE CERF. Voyez Os.

CORNE. Cornu. Horn.

Les cornes sont des excroissances placées sur la tête antérieure des bœufs, des moutons et de quelques autres animaux; il faut encore y comprendre les griffes et les ongles.

La corne est sèche, pas très-dure, et se laisse facilement couper ou râper. Elle est assez tenace pour résister

au broyement dans un mortier.

Lorsqu'elle est coupée en lames minces, elle a un certain degré de transparence, et on l'emploie en place de verre pour les lanternes; à une douce chaleur elle devient flexible, et on peut lui donner différentes formes. Les Chinois connoissent l'art de souder la corne ramollie, et ils en font des tables d'une étendue considérable. Dans la marmite de Papin on peut la convertir en une pâte molle. Elle donne, suivant Neumann, à la distillation, les mêmes produits que les autres substances animales.

Hatchett a retiré de la combustion de 500 grains de corne de bœuf, i livre 5 grains, dont la moitié étoit du phosphate de chaux. Soixante-dix-huit grains de corne de chamois ont laissé 0,5 grains de résidu qui contenoit

également la moitié de phosphate de chaux. La substance principale de la corne est une substance cutanée qui a la propriété de l'albumine coagulée.

La corne renferme, d'après les expériences de Hatchett, une petile quantité de gélatine; elle en contient plus quand elle est très-flexible. Lorsqu'on lui enlève la gélatine par

une longue ébullition, elle devient cassante à l'air.

Les cornes de cerfs et de boucs doivent cependant faire exception. D'après les expériences de Schéele, Rouelle et Hatchett, elles sont plus analogues aux os; elles confieunent principalement du phosphate de chaux et de la gélatine.

Les ongles qui couvrent les parties extérieures des doigts, renferment aussi une substance semblable à l'albumine coagulée, et une petite quantité de phosphate de chaux. Elles se ramollissent dans l'eau sans s'y dissoudre. Les alcalis les dissolvent et les décomposent avec facilité.

Dans l'acide nitrique, il se ramollit à la longue et paroît alors contenir une multitude de petites pellicules rangées couches par couches, et qui ont la propriété de l'albumine endurcie. Cinq cents grains laissent, par la combustion, 3 grains d'une substance terreuse, composée de

phosphate de chaux, de soude et de fer.

Les écailles des serpents consistent en une pellicule cornée, semblable à l'albumine, et ne contiennent pas de phosphate de chaux. Lorsqu'on les fait bouillir, l'eau contient quelques traces de gélatine. Les enveloppes de plusieurs animaux, comme du manis tetradactyla, d'un grand scorpion d'Afrique et d'autres, ne diffèrent pas de la corne d'après les expériences de Hatchett. (Philos. Transact., 1799, p. 332.)

Les écailles de poissons différent beaucoup de la come; elles sont composées de gélatine animale et de phosphate

de chaux.

CORNUE. Voyez Alambiq.

CORRODER. Corrodere. Beizen.

Il est difficile de donner une définition propre relative-

ment à tous les sens dans lesquels on emploie ce mot. L'idée générale est qu'on opère, à la surface d'un corps, un changement chimique par une liqueur acide ou saline. C'est ainsi qu'on corrode, par la potasse et par le nitrate d'argent, les manvaises chairs d'une plaie, etc. On corrode certaines viandes avec le vinaigre pour les rendre plus tendres. On corrode le bois pour lui donner de la couleur; des métaux pour netloyer leur surface, commé dans l'étamage, ou pour enlever des parties solubles pour que d'autres paroissent davantage, et blanchir l'argent; à arroser d'acide nitrique l'acier de Damas, pour enlever le fer mou. Ce sont toutes des opérations qu'on peut désigner par le mot corroder.

On entend, en teinture, par mordant, les substances qui servent d'intermédiaires entre les étosses et les matières colorantes, soit pour faciliter leur combinaison, soit pour modifier l'action des matières colorantes. Il faut qu'ils donnent une base qui se combine avec l'étoffe et la couleur, et qui s'oppose à leur dissolution ou destruction. Parmi les terres, c'est principalement l'alumine qui possède la propriété de se combiner avec les étoffes et les matières colorantes.

Parmi les oxides métalliques, c'est le fer qui occupe le premier rang, en raison de sa propriété de modifier les couleurs.

On divise les mordants pour la teinture, en acides, alcalins, terreux, métalliques et mélangés.

COUPELLATION. Coupellatio. Abtreiben.

Le but de cette opération est de déterminer la quantité des métaux étrangers qui se trouvent unis à l'or, à l'argent, ou à un alliage de ces deux métaux.

On met une quantité exactement pesée, ordinairement un demi-gros, ou un soi-disant demi-quintal d'essai, du métat à essayer, avec la dose de plomb convenable, dans une coupelle, sous la moufle d'un fourneau d'essai. Le plomb est un corps facilement fusible, et s'oxide très-promptement. L'oxide de plomb favorise, à cause de sa propriété de servir de flux, de se vitrifier, et de pénétrer tous les

sorps, la vitrification du cuivre, métal qui est ordinairement combiné avec l'or et l'argent.

Dans ce travail, il est important de déterminer la quanité de plomb qu'il faut ajouter dans chaque opération. Mus la quantité de cuivre contenue dans l'argent ou l'or est grande, plus on doit augmenter celle du plomb pour à coupellation. On estime ordinairement la quantité de zuivre d'après des caractères extérieurs, la couleur, la pesanteur, l'élasticité, le son; mais on s'attache plus particulièrement au changement de couleur que subit le métal à une chaleur rouge; la résistance qu'il oppose à la lime, l'aspect de l'endroit limé, sont encore des signes qui guident l'artiste dans ses évaluations. Plus la quantité de cuivre est grande, combinée avec l'or et l'argent, plus la couleur de l'alliage tire sur le rouge; la pesanteur spécifique est alors beaucoup moindre, tandis que le son et l'élasticité sont plus prononcés. La couleur que prend la surface du métal poli à la chaleur rouge, est d'un brun rougeatre, semblable au marron; il est plus dur, résiste davantage à la lime; aussi la limaille est-elle d'une couleur plus rouge.

Comme il faut éviter avec soin dans ces essais, tout ce qui pourroit changer le résultat (car une petite erreur ameneroit des différences considérables, en concluant des essais sur la quantité des grandes masses métalliques), on doit employer un plomb entièrement exempt d'argent. Les essayeurs se servent volontiers, par cette raison, du plomb de Willach, qui ne contient pas d'argent. Cependant, quand on n'a pas de plomb complètement privé d'argent, il faut affiner séparément une quantité égale de plomb, que l'on ajoute à l'essai d'argent ou d'or; et le bouton d'argent qu'on obtient doit être mis au poids avec lequel an montre les houtens d'argent en poids avec lequel en montre les houtens d'argent en poids avec lequel en montre les houtens d'argent en poids avec lequel en montre les houtens d'argent en poids avec lequel

on pèse les boutons d'essai achevés.

Départ de l'argent.

Si le métal à essayer contient $\frac{1}{20}$, ou 0,05 de cuivre, on prend $4\frac{1}{2}$ parties de plomb contre une d'argent. S'il contient, au contraire, 0,20 de cuivre, il faut prendre au moins 11 parties contre une d'argent allié.

Si la quantité d'argent est très-petite, il faut prendre

176 COU

15 à 16 parties de plomb contre une d'argent; on ne pour roit soumettre de ce dernier à l'essai qu'au plus 10 grains; ou bien il faut prendre des coupelles une fois plus grandes que celles qu'on emploie dans les essais où le cuivre ne fait que la vingtième partie du métal à essayer. Comms les coupelles ne peuvent absorber d'oxide de plomb une quantité égale à leur poids, le surplus resteroit à la surface du vase, dont il pourroit résulter de grands désavantages.

Le bouton d'argent est-il plan, ses bords sont-ils aigus, et a-t-il des taches grises à la surface, ce sont des signes qui indiquent qu'on u'a pas pris la quantité convenable de

plomb.

Après avoir déterminé la quantité de plomb nécessaire, on porte la coupelle sous la moufle du fourneau d'essai. Quand on croit avoir atteint le degré de chaleur convenable, ce qui arrive ordinairement au bout d'une heure, et qu'on aperçoit à la chaleur rouge, tirant au blanc, de la coupelle, on y met le plomb. On lui fait chaud, c'est-àdire, on augmente la chaleur, jusqu'à ce que le plomb fondu fume et soit en mouvement, ce qu'on appelle emboutir. Quand il est bien couvert, et que sa surface est bien lisse et éclatante, on le met avec soin dans du papier, ou, pour éviter tout bouillonnement et des jets (occasionnés quelquefois par du papier), l'argent est enveloppé dans une plaque de plomb extrêmement mince dans la coupelle.

Lorsque le plomb est convenablement chauffé, l'argent se fond promptement, la masse fondante s'éclaircit; on aperçoit à la surface des points qui se distinguent de la masse par leur éclat, qui passent par-dessus la surface et se perdent à la partie inférieure; il s'élève aussi une fumée qui, quand l'essai va bien, sort de l'ouverture de la

moufle en forme d'un fil mince.

En général, il est nécessaire de donner au commencement de l'opération un degré de chaleur plus grand, et qui, s'il y a moins d'argent, doit être d'autant plus fort. A mesure que le travail approche de sa fin, il faut diminuer la chaleur, pour éviter qu'une partie de l'argent ne saute ou se volatilise. A cet effet, vers les deux tiers du temps de l'essai, on avance la coupelle près de l'ouverture de la mousse. Si on mêle à de l'argent sin, à peu près une partie et demie de plomb, cet alliage exige vers la sin du travail un degré de seu bien insérieur. Comme la température a une insluence essentielle sur la réussite de l'opération, on doit porter la plus grande attention à la direction du seu.

La chaleur est trop forte quand la coupelle, après avoir rougi, prend une couleur blanche, et quand la fumée voltige dans l'intérieur de la moufle ou s'élève trop rapidement jusqu'à la voûte de la moufle. La chaleur est trop foible lorsque la fumée paroît lourde et obscure, que son mouvement est lent, et lorsqu'elle reste presque parallèle au fond de la mousle. On reconnoît encore que le seu n'est pas assez fort, quand il reste aux bords de la coupelle un globule de litharge ou de petits feuillets jaunâtres de la même matière. On augmente la chaleur en mettant devant la mousse un ou deux charbons allumés, et en mettant la porte qui ferme l'ouverture. On diminue la chaleur en mettant, près des coupelles d'essai, d'autres coupelles plus froides; on peut encore les remplacer par d'autres en cas de besoin. On saisit mieux la température nécessaire en avançant et reculant les coupelles sous la moufle : dans ce cas, il ne faut pas mettre une trop grande quantité d'essais dans le fourneau.

Lorsque l'opération s'approche de sa fin, on aperçoit à la surfacé de l'essai des stries colorées, qui ont toutes les nuances de l'arc-en-ciel. Les mouvements diminuent, le bouton devient mat pour quelques moments, et reparoît alors avec un éclat plus vif, comme si on levoit un rideau, c'est ce qu'on appelle éclair.

Quand l'opération a réussi, il faut que le bouton soit bien arrondi, qu'il ait une surface éclatante blanche, et de petits trous du côté inférieur de la coupelle. Quelquefois les côtés supérieur et inférieur sont cristallisés. Lorsqu'il est froid, il faut qu'il se détache facilement du fond de la coupelle.

Pour s'assurer de l'exactitude de l'opération, on doit faire un second essai; il n'est pas probable que les mêmes circonstances arrivent et occasionnent une perte comme dans le premier essai. L'argent, ainsi traité, reste

12

allié à l'or, lorsque l'argent en contient; il faut séparer ce dernier de l'argent, voyez Départ par la vois numire.

Départ de l'Or.

Si l'on vouloit traiter l'or immédiatement par le plomb, comme on l'a fait pour l'argent, on ne parviendroit qu'avec peine à en séparer les métaux alliés. Ce procédé pourroit être plus particulièrement suivi pour le cuivre, qui adhère si intimement à l'or; car il ne s'oxide et ne se vitrifie que très-difficilement avec le plomb.

On ajoute à l'or encore de l'argent, dont la proportion

est réglée d'après la quantité d'or soupçonnée.

On estime ce dernier, soit d'après les règles indiquées ci-dessus, soit d'après l'épreuve sur la pierre de touche.

Quand l'or est fin, c'est-à-dire, s'il se trouve 997, 998 jusqu'à 999 parties d'or pur dans 1000 parties, on prend 3 parties d'argent contre 1 d'or, ce qu'on appelle quartation; mais si dans 1000 parties il ne se trouve que 200, 250 jusqu'à 300 parties d'or fin, 2 parties d'argent fin suffisent pour 1 d'or allié. La quantité de plomb ajoutée est à la quantité d'argent ajoutée dans une proportion inverse. Si l'or est fin ou à peu près fin, le plomb sert plutôt à favoriser la fusion de l'or et de l'argent, qu'à produire sa purification; le contraire a lieu si l'or contient beaucoup de cuivre. S'il se trouve, par exemple, dans 1000 parties d'un mélange, 750 d'or fin et 250 de cuivre, il faut prendre contre 1 partie de métal à essayer, 24 parties de plomb, et ainsi proportionnellement pour obtenir l'or fin.

Comme l'or a une finesse considérable, il n'exige pas une grande quantité de plomb pour son départ; on peut faire l'épreuve avec un quart de gros. Mais si l'or est inférieur, il faut, comme on a besoin d'une quantité de plomb beaucoup plus grande, prendre la moitié d'or, à moins qu'on ne se serve de coupelles deux fois plus

grandes.

Dans le départ de l'or, on peut employer un degré de feu beaucoup plus fort que celui pour l'épreuve d'argent, parce que l'or ne se volatilise pas aussi facilement. Lorsque l'or a été pesé avec les précautions nécessaires, on le

met, avec une quantité convenable d'argent, dans un cornet de papier qu'on place dans la coupelle, où le plomb doit fondre et être bien chaud. Les phénomènes qui se manifestent dans la coupellation de l'argent, sont les mêmes que pour celle de l'or. Dans cette opération, on n'a pas besoin d'observer toutes les précautions qui sont nécessaires pour le départ de l'argent; car il est inutile et même nuisible d'amener la coupelle, vers la fin de l'opération', près de l'ouverture de la moufle; aussi n'a-t-on pas à craindre, en retirant du fourneau le bouton encore rouge, qu'il ne jaillisse, ce qui arrive avec le bouton d'argent. Il vaut cependant toujours mieux laisser refroidir un peu le bouton, pour éviter qu'il ne saute; alors l'épreuve est manquée.

Quant au procédé ultérieur, voyez Départ par la vois

HUMIDE.

Si l'or contenoit du platine, l'essayeur reconnoîtroit sa présence par les caractères suivants : 1° il faut un degré bien plus considérable pour que la fusion se fasse; 2° l'essai ne donne pas d'éclair; 3° la surface du bouton est cristallisée et d'une couleur blanche mate. Voyez Vauquelin, Manuel de l'Essayeur, p. 29.

COUPELLE. Voyes Coupellation.

COUPEROSE. Voyez Sulfate de cuivre.

CRAIE. Voyez CHAUX CARBONATÉE.

CRAYON ROUGE. Voyes Fer.

CRAYON. Voyez GRAPHITE.

CREUSETS. Crucibula. Schmelztiegel.

Les creusets sont des vaisseaux de terre ou de métal, dont on se sert dans toutes les opérations chimiques qui ont pour but de fondre ou de faire rougir un corps. Leur diamètre dépend de la quantite de la masse que l'on veut fondre, et leur composition est réglée sur la fusibilité plus ou moins grande du corps employé.

Un creuset de bonne qualité doit avoir les propriétés suivantes : de n'avoir point de gerçures après être rougi et refroidi promptement; de résister à la plus grande chaleur; de supporter l'action des corps qui favorisent la

fusion, sans être attaqué ou porcé.

On prépare les creusets ordinairement avec l'argile. Il ne faut pas que l'argile soit colorée; car le métal colorant favorise la fusion. Les creusets faits avec l'argile très-pure, et fortement cuits, sont les meilleurs; ils sont cependant toujours plus ou moins poreux, se laissent pénétrer par l'antimoine et la litharge, sont attaqués par les alcalis et fondent à une chaleur violente.

En Allemagne, les creusets fabriqués en Hesse, à Gross-Almerode, sont les plus estimés. Viennent ensuite les creusets de Biliu en Bohême, et de Bunzlau en Silésie. On les compose d'argile mêlée de sable grossier. Les meilleurs sont sonores et n'ont pas de taches noires.

Une addition d'argile calcinée ou de tuiles pulvérisées, seroit préférable au sable. Pour la fabrication des creusets,

voyez Chaptal, Ann. de Chim., t. 1, p. 77.

On fabrique aussi, en Allemagne, des creusets de graphite, à Yps, près de Ratisbonne; à Haffnezrell, dans la Haute-Autriche, et à Procop, en Bohême. La proportion entre l'argile et le graphite, est à ce qu'on prétend de 1 à 2. Ils supportent le degré de la fusion du cuivre; ils ramollissent cependant à une température plus élevée. On emploie ces creusets pour la fusion des métaux, surtout dans les monnoies. Ils sont moins propres pour la fusion des sulfates et nitrates.

Les creusets de platine réunissent tous les avantages. Le métal supporte la plus grande chaleur de nos fourneaux, et n'est attaqué ni par les acides, ni par les alcalis et les sels.

Les creusets d'argent ne présentent pas le même avantage. Les alcalis et les sels neutres ne les attaquent pas, mais l'argent fond beaucoup plus facilement que le platine.

Les creusets de fer résistent bien à la chaleur, mais l'action réunie de l'air et du feu les oxide promptement; quelques oxides métalliques les attaquent, etc., de manière que leur usage est très-limité.

D'après la proposition de Gehlen, on a essayé d'em-

ployer la pierre de lard pour la fabrication des creusets.

Ordinairement on donne aux creusets la forme d'un cône tronqué, ou d'une pyramide triangulaire tronquée. L'ouverture est large et le fond plus étroit, afin que la matière fondue puisse se rassembler au fond.

Les cornets d'essai que l'on fabrique avec la même matière que les creusets, ont la forme d'un petit flacon rond; au bas du fond est un espace dans lequel le métal fondu

se réunit.

Les soi-disants cornets en forme de coupe, munis d'un pied plus large, sont préférés, dans quelques travaux, aux creusets.

CRISTAL. Voyez Cristallisation.

CRISTAL DE MONTAGNE. Voyez Quartz.

CRISTALLISATION. Cristallisatio. Kristallisation.

Nous appelons un corps cristallisé quand son extérieur consiste en un nombre déterminé de faces et d'angles qui sont composés d'après des règles fixes; les corps euxmêmes sont appelés cristaux.

Nous trouvons la cristallisation seulement dans les corps inorganiques; la forme cristalline est la plus grande perfection que nous apercevions dans leur extérieur.

Haüy remarque que dans les corps inorganiques le caractère de la perfection est lié à la ligne droite, et que si nous y rencontrons des formes rondes, elles dépendent de certains dérangements qu'ont éprouvés les forces qui tendoient à réunir les molécules. Dans les êtres organiques, la nature suit la marche des courbes; la beauté dans les végétaux et dans les animaux est enchaînée à une construction formée d'après des lignes ondulées. Le diamant feroit cependant une exception de cette loi; ses cristaux ont des faces latérales voûtées.

Lorsqu'on met les corps dans une position telle que les molécules peuvent suivre sans difficulté les lois de la cohésion, elles se réunissent en formes régulières. C'est ainsi que le chimiste produit les différents cristaux, et

que la nature donne naissance à des formes cristallines du règne minéral.

L'observation qu'une forme déterminée étoit propre à une substance, a conduit les naturalistes à étudier ces formes. Le coup d'œil exercé du chimiste et du minéralogiste sera souvent en état de déterminer le corps selon sa forme extérieure.

Les premières recherches sur la forme cristalline ont été très-imparfaites. On a été séduit, comme Linné, par la forme extérieure, et on croyoit, d'après une similitude, pouvoir adopter aussi l'identité dans la composition; de là les dénominations singulières de borax topazius, alumen gemma pretiosa, etc.; ou bien en oubliant de comparer les cristaux avec des formes qui sont susceptibles d'un plus grand nombre de modifications, qui ne pouvoient par conséquent pas présenter une image déterminée, comme les divisions de cristaux en forme de poignard, de croix, etc.

Romé de Lisle a soumis les différents cristaux à un examen rigoureux; dans les variétés des cristaux d'un même genre, il croyoit avoir reconnu une forme primitive, dont les autres n'étoient que des modifications.

Bergmann trouva que cette forme primitive étoit dans le spath calcaire un cube rhomboïdal, et il démontra, d'une manière ingénieuse, comment, par des superpositions de faces semblables aux faces du noyau, d'après différentes lois et des modifications diverses, les variétés dans la cristallisation du spath calcaire pouvoient avoir lieu.

Haüy a suivi ce travail; il a fait voir que, par une division mécanique, on pourroit trouver dans chaque cristal une forme primitive qui présente le noyau. Ce noyau est d'une forme déterminée, invariable; les modifications sont formées par des lames superposées, d'après différentes lois.

On trouve le noyau ou la forme primitive au moyen d'un instrument tranchant avec lequel on détache les lames après avoir reconnu leur direction. On continue dans tons les sens jusqu'à ce que les faces ne se laissent plus détacher; il reste un corps régulier. Ce noyau est le même

CR I 183

dans tous les cristaux d'un corps du même genre, n'importe le peu de ressemblance de la forme extérieure.

Haüy appelle le cristal entier forme secondaire, et celui du noyau, forme primitive. Haüy a aussi démontré que le noyau qui se laisse diviser ultérieurement en particules d'une même forme, doit être appelé molécule intégrante. De ces mêmes molécules sont aussi composées les lames séparées, et par conséquent le cristal entier.

Les molécules ne se rencontrent, d'après Haüy, que sous 3 formes différentes: la pyramide à 3 faces, le prisme à 3 et celui à 4 pans. Quant au noyau, il a trouvé 6 formes différentes: le parallélipipède, l'octaèdre, le tétraèdre, le prisme à 6 pans, le dodécaèdre rhomboïdal et le dodécaèdre triangulaire (1).

(1) Explication des Termes Géométriques.

PARALLÉLIPIPÈDE. Solide terminé par six parallélogrammes, dont les opposés sont parallèles.

OCTAEDRE. Solide à 8 faces.

TÉTRAEDRE. Corps régulier, formé de 4 triangles équilatéraux et égaux.

PRISME. Solide alongé, formé par plusieurs plans rectangles et dont les

extrémités sont égales.

DODECAEDRE. Solide régulier dont la surface est sormée de 12 penta-

gones réguliers. 2 faces. Diedre, qui'a TRIEDRE, Pentaedre, HEXAEDRE, HEPTAEDRE, Enneaedre, 9 DECAEDRE, 10 Endecaedre, II TETRADECAEDRE, 14 PENTADECAEDRE, HEXADÉCAEDRE, 16 OCTODECAEDRE, 18 ICOSAEDRE, ICOSITESSARAEDRE, 24 Polyedre, qui a plusieurs saces. POLYGONE, qui a plusieurs angles. TRIGONE, qui a 3 angles. TETRAGONE ou QUADRANGULAIRE, qui a 4 angles. PENTAGONE, 5

Pentagone, Hexagone, Heptagone.

Chacune de ces 6 formes peut être rencontrée comme noyau dans un grand nombre de corps; mais seulement celles qui ont un degré particulier de régularité, comme le cube et l'octaèdre, ont été trouvées jusqu'à présent comme noyaux dans une plus grande quantité de cristaux.

Quant à la variété de la forme secondaire, par la décroissance des lames et des couches qui enveloppent le noyau, voyez le Traité d'Haüy, t. 5.

Il est remarquable que les cristaux d'une même nature ont un noyau semblable et des molécules formées de la même manière, tandis que la forme secondaire peut être très-différente.

La cristallisation s'opère d'après les circonstances suivantes.

Pour faire cristalliser un corps, il faut le mettre dans un état où ses particules peuvent se mouvoir librement; ce qui n'a lieu que dans l'état de liquidité. Il y a deux moyens pour obtenir les corps à l'état de liquidité, par la dissolution dans un liquide, ou par la fusion à l'aide de la chaleur.

Lorsque le corps est dissous dans un fluide, on fait évaporer lentement. Les particules du corps dissous s'approchent; il se forme de petits cristaux à la surface ou sur les parois, qui, étant parvenus à une certaine grosseur, arrivent au fond du vase.

Parmi les sels, il existe une dissérence par rapport à

OCTOGONE, qui a 8 angles.

Ennéagone, 9 Décagone, 10 Endécagone, 11

Podécagone, 12

Pyramide, solide à plusieurs côtés, qui se termine en pointe.

TESSÈRE, solide court, terminé par plusieurs faces.

CUBE, solide régulier à 6 faces carrées.

RHOMBE, losange.

RHOMBOÏDE, parallélogrammes dont les côtés contigus et les angles sont inégaux.

TRIANGLE, figure qui a 3 côtés et 3 angles. (Note des Traducteurs.)

TESSULAIRE, figure qui approche plus ou moins de la forme cubique.

Les uns sont peu solubles dans l'eau froide, et se dissolvent au contraire dans très-peu d'eau chaude. Si l'on fait dissoudre un sel de cette nature dans l'eau chaude, la solution ramenée à la température ordinaire de l'atmosphère, le sel ne peut pas y rester dissous; la partie dissoute, en raison d'une température plus élevée, s'en sépare à l'état cristallin; pour le faire cristalliser, il ne faut donc que le refroidissement de la liqueur. Si l'on vouloit le faire cristalliser par l'évaporation, on ne réussiroit pas; le sel se précipiteroit en masse informe.

Une autre classe de sels, sont ceux qui sont presque aussi solubles dans l'eau froide que dans l'eau chaude : on ne peut pas faire cristalliser un sel de cette classe par le refroidissement; il faut faire évaporer la solution. Le sel

marin nous en donne un exemple.

Plus l'évaporation est lente, plus les cristaux sont réguliers. Par une évaporation spontanée, on obtient le sucre candi, et, par une évaporation rapide, le sucre en cristaux confus.

Le repos favorise aussi la cristallisation régulière; l'agitation de la liqueur empêche entièrement l'arrangement symétrique de ses parties. On emploie ce moyen quelquefois dans les arts pour le sel d'Epsom, le sel de

Sedlitz, et quelquesois pour le salpêtre.

On a remarqué que les sels qui cristallisent par refroidissement, ne contractent pas la forme cristalline dans des vaisseaux clos. Si l'on verse, par exemple, une dissolution de sulfate de soude dans un flacon qu'on bouche bien, et que l'on conserve dans un repos parfait, il ne se forme pas de cristaux; mais si l'on ouvre le flacon, le sel cristallise avec rapidité, et la liqueur se prend en masse. Un léger mouvement détermine aussi quelquefois rapidement la cristallisation. Fahrenheit a remarqué le premier que, dans l'instant où les cristaux se forment, il se dégage du calorique.

On a essayé d'expliquer ces phénomènes en supposant une affinité entre le calorique et le sel, et que, sans la séparation du calorique, la cristallisation ne pouvoit avoir lieu; enfin que le calorique ne se dégage pas si rapidement

sans le contact de l'air. Un mouvement vibratoire déternine aussi son dégagement.

Lowitz a trouvé les circonstances suivantes favorables à la cristallisation. Il chauffe la solution, et au moment où les molécules sont disposées à se réunir, il y projette un cristal déjà formé. La cristallisation commence, et continue jusqu'à ce que la dissolution devienne plus froide.

En réfléchissant sur ce que Baumé avoit obtenu des cristaux purs d'une dissolution trouble, Lowitz ne regarde pas invraisemblable qu'un sel en cristallisant n'entraîne les substances hétérogènes, et qu'un cristal de salpêtre ne puisse pas agir sur une solution de sulfate de soude. Il en conclut que dans un mélange liquide de plusieurs sels un cristal qu'on y projette ne peut favoriser la cristallisation, à moins que ce ne soit un cristal de sel. Il fit dissoudre 2 onces de nitre et 3 onces de sulfate de soude dans 5 onces d'eau presque bouillante; il divisa la dissolution dans 3 verres. Dans le premier, les cristaux n'étoient que du sulfate de soude; dans le deuxième, du nitrate de potasse; et dans le troisième, un mélange de deux sels.

Par la cristallisation, on parvient souvent à séparer les sels les uns des autres; les moins solubles cristallisent les premiers.

Leblanc (Journ. de Phys., t. 55) a obtenu des cristaux de la manière suivante. Il dissout le sel dans l'eau et il fait évaporer la solution jusqu'au point où elle cristallise par le refroidissement. On la laisse en repos, on décante le liquide surnageant sur les cristaux, et on le verse dans un vase plat. On choisit les cristaux les plus réguliers, on les range dans un vase plat à une certaine distance les uns des autres, et on verse dessus une solution de sel ramenée au point ou le sel cristallise par le refroidissement. Chaque jour on tourne le cristal pour que ses faces soient exposées à l'action du liquide; car la face qui est contre la paroi ne peut pas prendre d'accroissement.

Par ce moyen, les cristaux deviennent plus gros. Lorsqu'ils ont acquis un certain diamètre, on met chacum

l'eux dans une solution, et on change tous les jours la ace du cristal. Au bout de quelque temps, le liquide surlageant contient bien moins de sel, et il commence à agir
ur le cristal. Les angles commencent alors à disparoître.

Lette époque, il faut décanter la liqueur et la remplacer
par une solution saturée. Leblanc a remarqué que cette
liminution de sel commençoit à la surface du liquide, et
alloit peu à peu jusqu'au fond, de manière que des crisaux d'une grosseur considérable acquièrent souvent une
grande augmentation à la base inférieure, tandis que la
partie supérieure diminue. La solution des sels croît par
conséquent en densité, à mesure que les couches, s'éloignent de la surface.

D'après Black, quelques chimistes, fabricants à Londres, ont le secret de faire de très-beaux cristaux. Il croit qu'ils font la solution dans l'eau de chaux, dans des vaisseaux clos, et qu'ils y ajoutent quelque matière grasse.

La lumière n'est pas sans influence sur la cristallisation, comme Lemery le fils et Petit l'ont remarqué. Chaptal croit que les végétations salines qui se forment contre les parois des vases sont dues à l'action de la lumière et de l'air. Selon lui, on peut les produire à volonté dans une partie quelconque du vase, ce qui a été confirmé par Dorthes. Dans une bouteille noircie d'un seul trait blanc, il avoit mis une dissolution de camphre; le camphre s'étoit seulement déposé à l'endroit où la lumière pénétra. Une bougie allumée, qu'on plaça à 7 - 8 pouces de distance du flacon, a opéré le même phénomène.

Robinson a examiné l'influence de la lumière sur la cristallisation des vapeurs d'ammoniaque et du camphre. Le fluide électrique influe également sur la cristallisation

des sels.

Il y a des substances susceptibles de cristalliser sans qu'elles soient solubles dans l'eau, comme par exemple les métaux, le verre, etc. Dans ce cas, il faut employer la fusion, qui est une solution par le calorique. Par ce moyen, les molécules se séparent, et, par le refroidissement, rien ne les empêche de se réunir sous forme régulière.

Pour faire cristalliser les métaux, il faut les laisser re-

froidir lentement. Lorsque la surface est figée, il faut la rompre, et on laisse couler le métal fluide qui se trouve encore dans l'intérieur. On trouve alors les parois convertes de cristaux qui sont ordinairement des cubes ou des octaedres; il suit de là que le métal en masse est un agrégé de cristaux.

Quoique la cohésion soit une force qui détermine les corps à cristalliser, nous ignorons entièrement la cause par laquelle les cristaux prennent une forme régulière.

Que la cohésion chimique diffère de l'attraction générale, cela paroît prouvé par les phénomènes qu'offre la cristallisation. Dans une solution de plusieurs sels se trouvent ensemble les parties constituantes de l'un et de l'autre sel; ce n'est pas la quantité, mais bien la qualité de la matière qui détermine l'une ou l'autre des attractions et la formation des cristaux qui en dépend.

CROCUS. Voyez FER.

CRUCHES RAFRAÎCHISSANTES, ALCARAZAS. Voyez Poteries.

CRYOLITHE. Kryolith.

On trouve ce fossile dans le Groenland; sa couleur est d'un blanc grisâtre; il est plus ou moins éclatant, a l'éclat du verre; sa cassure est lamelleuse, inégale en deux directions rectangulaires. Les pièces séparées sont testacées; il casse en fragments cubiques; il est translucide, tendre et facile à briser. Sa pesanteur spécifique est, d'après Andrada, de 2,9698; d'après Haüy, 2,949.

Au chalumeau, il se fond tranquillement en un globule laiteux; en continuant la chaleur, il reste une masse dure. Le nom de cryblithe ne peut pas lui avoir été donné de kruos et lidos, parce qu'il fond comme la glace; c'est probablement parce que ce fossile a quelque ressemblance avec la glace.

Le professeur Abilgaard a analysé le premier ce fossile; il y trouva de l'alumine et de l'acide fluorique.

Klaproth en a retiré

Soude. Alumine	_	-	-	_	-	•	36 26	•
Acide flu			-		_	•		
			•	•	-		100	

L'analyse de Klaproth a été confirmée par Vauquelin.

CUCURBITE. Voyez ALAMBIC.

CUINE. Voyez Acide nitrique.

CUIVRE (Mines de). La nature nous offre le cuivre natif et allié avec le fer, l'arsenic, le soufre, l'antimoine et l'argent avec beaucoup d'autres métaux; comme dans le cuivre pyriteux hépatique, le cuivre sulfuré, etc., avec l'oxigène; comme dans le cuivre oxidé rouge; avec l'acide carbonique et de l'eau comme dans le malachite; avec les acides sulfurique, muriatique, phosphorique et arsenique.

Les minérais qui contiennent le cuivre combiné avec l'oxigène et l'acide carbonique, n'ont besoin que d'être fondus avec le charbon et les flux.

Le sulfure de cuivre exige un traitement plus pénible.

On le fait griller pour en volatiliser une partie de soufre. Comme le sulfuré contient fréquemment aussi du fer, celui-ci s'oxide en partie par le grillage. On le fait fondre; la masse fondue contient les mêmes substances que le minérai, excepté que le soufre et le fer y sont en moindre quantité; la matière fondue contient alors plus d'oxigène; on l'appelle dans cet état rohstein, matte crue.

On fait griller le rohstein de nouveau, ce qui diminue encore la quantité de soufre. Dans la fusion qu'on lui fait subir avec le charbon, il perd beaucoup d'oxigène, et le cuivre se trouve pour la plus grande partie à l'état métallique; on l'appelle alors cuivre noir.

Le cuivre noir contient encore un peu de soufre et de fer; pour l'en débarrasser, on le tient en fusion pendant quelque temps avec du charbon en poudre et de la terre franche. Le fer ayant une plus grande affinité pour le

soufre que n'en a le cuivre, se combine avec lui, et vient en scorie à la surface du cuivre fondu. Un courant d'air obtenu par des soufflets à la surface de la masse fondue favorise la formation des scories.

Lorsque le cuivre est pur, on verse sur la surface de l'eau chaude, pour qu'elle se fige; on enlève la plaque so-lidifiée avec des tenailles; on arrose encore la seconde couche avec de l'eau, et ainsi de suite jusqu'à ce que toute la matière fondue soit convertie en plaques qu'on appelle rosette.

Pour rendre le cuivre de rosette plus ductile, on le fait le fondre, et on le coule dans une lingotière en forme de la cône, qu'on a préalablement chaussée et saupoudrée avec le

la chaux; on le forge ensuite.

On peut retirer le cuivre du sulfure par la voie humide. A cet effet, on le convertit par le grillage en sulfate, qu'on dissout dans l'eau, et on en précipite le cuivre par de vieilles ferrailles. Dans quelques endroits, on trouve le sulfate dissous dans l'eau; on en profite pour y mettre du fer sur lequel le cuivre s'applique.

Le meilleur cuivre est celui obtenu des minérais exempts de plomb; il ne doit pas être raffiné par le plomb sur l'argent; dans ce cas, il contiendroit toujours plus ou moins

de plomb.

190

Le cuivre très-pur est celui du Japon; il nous vient en petites barres très-ductiles, d'un grain fin. On prétend qu'au Japon on coule le cuivre fondu sur un linge tendu sur une grille de fer, le tout placé sous l'eau, ce qui lui donne la forme connue. La compagnie des Indes fait fabriquer beaucoup de cuivre à Ravenhead en petites barres de couleur de cire d'Espagne rouge, que les Chinois vendent pour du cuivre de Japon. Les cuivres d'Angleterre, de Hongrie et du Tyrol sont les plus purs.

Lorsque les minérais de cuivre contiennent de l'argent, on en fait la séparation par le plomb. Une once d'argent dans un quintal de cuivre exige 32 livres de plomb; si la mine contient déjà du plomb, il faut le déduire de la

quantité indiquée. Voyez Coupellation.

Pour séparer ensuite le cuivre du plomb et de l'argent, on se sert du fourneau de fonderie de liquidation. On place CUI LG1

es plaques perpendiculairement, en séparant chacune par un morceau de bois; on met du charbon autour; l'argent e fond, et coule en entraînant le plomb dans un creuset lacé dessous. Le cuivre poreux qui reste est appelé kientœcke; il contient encore un peu d'argent; on le fait ondre alors dans un fourneau de ressuage. Le cuivre puisié donne un déchet appelé darrkraetze, qui est composé l'oxide de cuivre, de plomb, de fer et de soufre, qu'on emploie pour en retirer un cuivre inférieur en pureté.

Gren a proposé de faire passer la matte crue à travers du plomb fondu. Le plomb qui a plus d'affinité pour le soufre que n'en a l'argent, lorsque la matte passe à travers le plomb, le soufre se combine avec le plomb, l'argent

devient libre, et s'allie avec le reste du plomb.

Pour obtenir le cuivre chimiquement pur, il faut le dissoudre dans l'acide nitrique, et le précipiter sur une plaque de fer.

L'oxide noir provenant du cuivre ammoniacal, donne, fondu avec partie égale de verre et de poix, du cuivre

pur.

La voie sèche indique d'une manière très-incertaine la quantité de cuivre contenue dans un minérai; telle que la fusion avec du verre, du borax et du charbon, ou avec de la colophane, du flux noir, le tout couvert de sel marin.

La voie humide est préférable. Pour cela, on fait bouillir le minérai avec de l'acide muriatique; on y ajoute un peu d'acide nitrique par petites parties. On décante la dissolution du soufre séparé; on verse dans la dissolution muriatique autant d'ammoniaque qu'il est nécessaire pour dissoudre tout l'oxide de cuivre précipité; il faut sursaturer la dissolution d'acide sulfurique, et on en précipite le cuivre par du fer.

Pour extraire le cuivre des mines pauvres, on mêle 2 quintaux d'essai avec autant de flux noir; on y ajoute de quintal d'essai de charbon, 1 de minium, et 3 de sel marin décrépité; on fait fondre le mélange dans un cornet d'essai. Après le refroidissement, on trouve au fond du vase un alliage de plomb et de cuivre. On aplatit le culot, et on le fait dissoudre dans l'acide nitrique foible; on précipite en-



suite le plomb par l'acide sulfurique, et on retire le cuivre du sulfate par le moyen d'une lame de fer.

CUIVRE. Cuprum. Kupfer.

Le cuivre a une couleur rouge particulière, qu'on appelle vulgairement rouge de cuivre. Cette couleur est plus ou moins foncée, selon la pureté du métal.

Il a une saveur astringente, nauséabonde; en le frottant, il répand une odeur désagréable. Il est très-sonore, et, de tous les métaux, excepté le platine et le fer, c'est celui qui a la plus grande élasticité.

Une lame d'acier l'attaque à peine; sa dureté augmente par les coups de marteau. La pesanteur spécifique du cuivre fondu est de 8,667; elle est de 8,9, après être frappé.

Il est extrêmement ductile; on peut le tirer en fils aussi fins qu'un cheveu; on en fait des feuilles très-minces. Quant à sa ténacité, Sickingen a trouvé qu'un fil de 0,078 pouce de diamètre pouvoit supporter un poids de 302,26 livres. Sa cassure est d'un grain compacte, quelquefois en forme d'hameçon.

D'après Lambert, le cuivre fond à une température égale de 1450 degrés Fahr., ou à 27 degrés du pyromètre de Wedgwood; selon Mortimer, à un degré de chaleur plus élevé, le cuivre se volatilise. Le cuivre fondu cristallise par un refroidissement lent; les cristaux sont, d'après Mongez, des pyramides à 4 faces.

Le cuivre exposé à l'air, perd peu à peu son éclat métallique; il devient brun, et finit par se couvrir d'une couche verte, composée d'acide carbonique et d'oxide de cuivre. On trouve ce composé à la surface des anciennes statues et des médailles; il est connu sous le nom de ærugo nobilis, Patin.

A la température ordinaire de l'air, le cuivre s'oxide l'entement; lorsqu'on le fait rougir, la surface s'oxide et se couvre de petites écailles. La raison de ce phénomène est que la plaque de cuivre se contracte considérablement par le refroidissement; tandis que la couche oxidée ne change que peu son étendue; alors elle se détache du

CUI 193

sant rougir une plaque de cuivre, et en la plongeant alternativement dans l'eau. On appelle ces écailles æs ustum, ou squama æris.

On connoît jusqu'à présent deux espèces d'oxide de

cuivre, au minimum ou oxidule, et au maximum.

Le cuivre oxidé au maximum, est connu depuis longemps. Dans cet état se trouvent les écailles qui se détachent de la surface du cuivre exposé à la chaleur rouge. Ces écailles sont violettes, ce qui provient d'une quantité le cuivre métallique. On obtient aussi l'oxide noir en décomposant le sulfate ou le nitrate de cuivre par la potasse; on fait rougir le précipité lavé, pour en chasser l'eau qui y est combinée. Il contient 0,20 d'oxigène, et 0,80 de cuivre.

Pour préparer le cuivre oxidulé, on prend 57,5 d'oxide noir, et 50 de cuivre très-divisé, obtenu du muriate de cuivre par une lame de fer. On triture les deux substances ensemble dans un mortier; on introduit le mélange dans un flacon; on verse de l'acide muriatique dessus, et on bouche; presque tout le cuivre se dissout avec dégagement de chaleur. Lorsqu'on verse de la potasse dans la dissolution, l'oxidule de cuivre se précipite en jaune orangé.

On le prépare encore plus facilement, en faisant dissoudre le cuivre dans l'acide muriatique, à l'aide de la chaleur. On renferme la dissolution dans un flacon, dans

lequel on a mis quelques lames de cuivre.

Le liquide vert devient peu à peu d'un brun foncé, et il se dépose de petits cristaux blancs. Ces cristaux, ainsi que le liquide, sont décomposés par la potasse, et l'oxidule orangé se précipite. Il contient 0,88,5 de cuivre, et 0,11,5 d'oxigène. Il est si avide d'oxigène, qu'il en absorbe étant humide, et passe au vert bleuâtre; une fois desséché, il conserve sa couleur.

Proust a le premier fait connoître l'oxidule de cuivre; Chenevix l'adémontré dans le cuivre rouge de Cornouaille.

L'analyse du cuivre oxidulé lamelleux de Sibérie, par Klaproth, a confirmé son existence; mais il n'y a rencontré que 0,9 d'oxigène.

13

194 CUI

L'eau n'est pas décomposée par le cuivre, lors même qu'on la fait passer en vapeurs à travers le cuivre chausse au rouge; mais si le contact de l'air a lieu, le cuivre s'oxide

par l'action réunie de l'air et de l'eau.

Le cuivre se combine, d'après Proust, avec l'eau, et forme un hydrate. On l'obtient en versant dans une solution de sulfate de cuivre, de la potasse. Il se précipite une poudre bleue, qu'on a prise autrefoi pour un oxide particulier. Proust a démontré que c'étoit une combinaison de l'oxide noir avec de l'eau; il est composé de 0,25 d'eau et de 0,75 d'oxide noir.

Cette poudre bleue devient verte à l'air; on attribuoit ce changement à l'absorption de l'oxigène de l'air, et on l'appeloit oxide vert. D'après les expériences de Proust, c'est la combinaison de l'acide carbonique avec l'oxide noir.

Les oxides de cuivre se réduisent, à l'aide de la chaleur, par le moyen du carbone et de l'hydrogène. Le gaz hydrogène réduit même l'oxide de quelques sels de cuivre dis-

sous dans l'eau par le simple contact.

Le phosphore se combine, d'après Pelletier, avec le cuivre, en faisant fondre partie égale d'acide phosphorique vitreux, et du cuivre, avec un peu de charbon. Le phosphure de cuivre est blanc, ductile, et plus dur que le fer. Il est plus fusible que le cuivre; à l'air, il perd son éclat, devient noir, et se convertit en phosphate de cuivre; il contient 0,20 de phosphore.

D'après Sage, le phosphure de cuivre est dur comme l'acier, susceptible d'être poli, se laisse tourner, et ne

change pas à l'air.

Lorsqu'on plonge un cylindre de phosphore dans du nitrate de cuivre, dissous dans 4000 à 5000 parties d'eau, le cuivre cristallise à la surface du phosphore.

Partie égale de soufre et de cuivre, rangés couche par couche, se fondent, et se combinent à l'aide d'une chaleur rouge. Le sulfure de cuivre qu'on obtient par ce moyen, est en masse noire ou grisâtre, très-friable.

Selon Proust, 28 parties de soufre se combinent avec 100 parties de cuivre, d'où il suit que le sulfure de cuivre est composé de 0,78 de cuivre, et de 0,22 de soufre. Par la distillation dans une cornue, on peut en retirer à peu près la moitié du soufre combiné. (Voyez Journal de Physiq., t. 53.)

Berthollet a élevé des doutes sur les proportions données par Proust; il y suppose le soufre dans des rapports variables. Il a cherché à établir son opinion d'après les analyses faites des mines de cuivre par Klaproth et Chenevix, qui ont trouvé des proportions variées de soufre. Proust auroit pu cependant répondre à ces objections, en ce que le sulfure de cuivre peut dissoudre, d'après lui, du soufre, et que le cuivre retient du sulfure de cuivre en quantité plus ou moins considérable.

Lorsqu'on introduit dans une petite cornue un mélange de 3 parties de limaille de cuivre et 1 de soufre, et qu'on chauffe successivement jusqu'à la chaleur rouge, le mélange se boursousse, et devient phosphorescent à la surface; éloigné du seu, la phosphorescence dure encore quelque temps; l'air du vaisseau n'influe pas sur ce phénomène; le contact du gaz hydrogène, du gaz azote, de l'eau, du mercure, ne ralentit pas la lueur; le fer, le zinc et le plomb, produisent la même phosphorescence. Voyez Expér. Physiq. de van Trootswyck et Deimann, etc.

Le cuivre se combine avec la plupart des métaux; quelques-uns de ces alliages sont d'une grande utilité.

L'alliage du cuivre avec le manganèse, est très-ductile, d'après Bergmann. Il est d'un blanc rougeâtre, et devient quelquefois vert à la longue. On l'obtient en faisant une boule avec la limaille de cuivre, l'oxide de manganèse, du charbon et de l'huile de lin, qu'on fait chausser dans un creuset à la forge. L'alliage est blanc, selon Rinmann; lorsqu'il est chaud, il casse sous le marteau; après le refroidissement, il se laisse travailler. La pesanteur spécifique est un peu moindre que celle du cuivre; par le laps de temps il devient plus soncé. Le cuivre ne précipite pas les dissolutions de manganèse.

Le cuivre se combine avec le molybdène, d'après Hielm; l'alliage est plus pâle que le cuivre; il conserve encore de la ductilité, lors même que la quantité de molybdène surpasse celle du ouivre.

Le nickel fond difficilement avec le cuivre; l'alliage ést

196 CUI

rougeâtre, et encore un peu ductile. On prétend que le pack fong des Chinois est un alliage du cuivre avec le nickel.

Le platine se combine facilement avec le cuivre par la fusion. Un tiers, ou la moitié de platine, donne un alliage dur, cassant, pâle, d'un gros grain dans la cassure. Mais l'alliage fait avec \(\frac{1}{6}\) ou \(\frac{1}{25}\) de platine, est rosé, d'un grain fin, se laisse polir, et s'oxide moins que le cuivre pur. On a employé cet alliage pour les miroirs de télescope.

Le mercure s'amalgame difficilement avec le cuivre. Selon Lewis, il faut triturer ensemble du mercure, du vert-de-gris et du sel marin; ou bien, il faut broyer du cuivre en feuilles minces avec le mercure chaud. On obtient l'amalgame de cuivre, selon Vogel, en broyant ensemble partie égale d'amalgame d'étain avec le sulfate de cuivre; le mélange s'échauffe, et il se sépare de l'humidité. L'étain, en s'unissant à l'acide sulfurique, précipite le cuivre, et le cuivre séparé, se combine avec le mercure.

Les frères d'Elhuyar ont exposé à une chaleur violente, dans un creuset, 100 grains de cuivre, et 50 grains d'oxide de schéelin, avec le charbon en poudre. Ils ont obtenu un alliage d'un brun foncé spongieux, ductile, qui pesoit 133 grains.

L'argent se combine avec le cuivre en toutes proportions. L'alliage est plus dur et plus sonore que l'argent;

mais sa pesanteur spécifique est moindre.

Si l'on fait fondre ensemble 137 parties d'argent, avec 7 parties de cuivre, la pesanteur spécifique de l'alliage devroit être 10,3016; mais elle n'est que de 10, 1725; le volume du métal a donc augmente $\frac{1}{31}$. (Haüy, Journ. des Mines, an 5, p. 471.)

L'argent devient un peu rougeâtre par le cuivre; une petite quantité de cuivre ne change cependant pas le blanc

d'argent.

En raison de la dureté qu'acquiert l'argent par le cuivre, on en ajoute à l'argent pour les monnoies et pour les instruments. On a donné un nom à cet alliage, d'après la quantité d'argent qui se trouve dans un marc: c'est ainsi qu'on appelle l'argent pur, un marc fin. On l'appelle argent

à 12 ou à 13 loths (1), si le marc contient 12 ou 13 loths d'argent, et le reste est du cuivre. La quantité d'argent fin est appelée le grain.

Des écus de Prusse sont à 12 loths; la monnoie de France à 15,23, ou 7 parties de cuivre et 137 parties

d'argent. La monnoie d'Angleterre est à 15 loths.

L'argent qu'on travaille dans la plupart des contrées d'Allemagne, à Augsbourg, à Nuremberg, à Vienne, en Suisse, à Copenhague, est, d'après la loi, de 13 loths; l'argent de Hambourg, de Berlin et des Pays-Bas est ordinairement de 12 loths.

Dans chaque État bien organisé, la loi détermine la quantité de cuivre; le poinçon et l'essai obligent les ouvriers à se conformer à la loi. L'argent qui porte le poinçon est appelé argent d'essai. Si le grain de l'argent est moindre que de 8 loths, on l'appelle aussi pagament ou billon.

Lorsqu'on fait fondre ensemble du cuivre et du bismuth, le cuivre devient pâle et cassant. Les fragments séparés de cet alliage sont en forme de cube.

Le cuivre et le zinc s'unissent par la fusion. Voyez ar-

ticle Laiton.

Parties égales de zinc et de cuivre donnent un alliage jaune qu'on appelle similor ou or de Manheim. On ajoute le zinc quand le cuivre est en fusion, et on couvre la surface avec du charbon en poudre. Chaptal indique les proportions suivantes pour le similor: 4 parties de cuivre et partie de zinc; d'autres prescrivent 5 parties de cuivre et 2 de zinc, ou bien 16 parties de cuivre et 7 de zinc. Comme une quantité de zinc brûle dans l'opération, l'artiste ne sait jamais combien il y a de zinc.

Voici quelques proportions pour les alliages:

Pour le tombac, 7 parties de cuivre, 5 parties de laiton et $\frac{1}{8}$ d'étain d'Angleterre, ou bien 1 partie de laiton et 1 $\frac{1}{2}$ à 2 parties de cuivre.

Pour le métal de prince, 2 parties de cuivre, 1 partie de zinc; pour le pinchbeck, d'après Lewis, 10 de cuivre, 8 de zinc et 1 de fer. L'addition du fer rend l'alliage sus-

⁽¹⁾ Quatre gros ou une demi-once.

ceptible d'être travaillé sous le marteau aussi bien que le fer. En Angleterre, on a sait des expériences avec cet alliage triple pour les gros clous servant à la construction des vaisseaux.

On donne la couleur jaune dorée aux galons de Lyon en exposant des barres de cuivre à la vapeur du zinc en combustion.

Comme le zinc se combine facilement avec le cuivre, Malouin a appliqué ce métal sur les vaisseaux de cuivre de cuisine. L'emploi du zinc est préférable à l'étamage, en ce qu'il se divise d'une manière plus uniforme sur la surface du cuivre, qu'il s'y attache plus intimement, et qu'il ne fond pas si facilement.

On a opposé que des acides végétaux dissoudroient le zinc, ce qui seroit nuisible à la santé. Laplanche a dissipé toutes les craintes, en prenant des sels à base de zinc, en quantité plus considérable que les aliments n'en peuvent

dissoudre.

On a parlé à l'article Bronze de l'alliage de l'étain avec le cuivre, on ne parlera seulement ici que de l'étamage (1).

Pour que l'étain se combine au cuivre, il faut que la surface soit bien polie et très-brillante; à cet effet, on le racle avec un instrument de fer, ou bien on le frotte avec des acides qui dissolvent l'oxide dont il est couvert.

On sait sondre l'étain dans la bassine à étamer, et avec des chissons ou de la silasse on le divise sur la surface. Pour empêcher l'oxidation de l'étain, on ajoute une substance qui contienne du charbon; on emploie pour cela des résines, un corps gras, ou du muriate d'ammoniaque noir; le dernier est présérable; il est caustique, et contient un peu de suie; par-là, il empêche l'oxidation.

Lorsqu'on fait bouillir des alcalis fixes avec du cuivre métallique très-divisé, le métal se dissout; mais comme l'opération se fait au contact de l'air, il est probable que le cuivre s'oxide auparavant. L'oxide de cuivre se dissout facilement dans les alcalis et dans les carbonates alcalins. l'ar la voie sèche, les alcalis dissolvent l'oxide de cuivre, et donnent des scories verdâtres.

Le cuivre et son oxide, se dissolvent dans l'ammonia-

⁽¹⁾ Figure aussi l'article ETAMAGE.

CUI 199

que, et présentent une liqueur bleue d'azur. Lorsqu'on introduit du cuivre dans un flacon entièrement rempli d'ammoniaque, et qu'on le bouche bien, la dissolution est sans couleur; mais elle devient bleue par le contact de l'air. Si l'on ajoute une nouvelle quantité de limaille de cuivre, la liqueur bleue repasse à l'état blanc dans un flacon bien bouché.

Lorsque la dissolution est blanche, il paroît que le cuivre est oxidé au minimum, comme dans le muriate incolore; qu'il est au contraire au maximum, quand il a ac-

quis une couleur bleue.

La dissolution saturée de cuivre dans l'ammoniaque, donne des cristaux d'un bleu foncé; l'air les décompose. Lorsqu'on chausse la combinaison du cuivre avec l'ammoniaque, l'ammoniaque se décompose, il se dégage du gaz azote, il se forme de l'eau, l'oxide devient d'un brun foncé, et le cuivre passe ensin à l'état métallique. Les acides forment avec ce composé des sels triples.

Le carbonate d'ammoniaque dissout aussi le cuivre et

ses oxides.

Comme l'ammoniaque acquiert une couleur bleue avec très-peu de cuivre, on emploie cet alcali pour découvrir le cuivre dans une liqueur; le bleu ne peut cependant pas paroître avant que l'acide qui tient le cuivre en dissolution, ne soit saturé par l'ammoniaque.

L'oxide de cuivre se combine avec les terres dans la vitrification. La porcelaine, les émaux, le verre, etc.,

acquièrent une couleur plus ou moins verte.

Tous les acides attaquent le cuivre, et se combinent avec son oxide.

L'acide sulfurique bouillant le dissout; il se dégage de l'acide sulfureux, et il se forme du sulfate de cuivre.

L'acide sulfureux ne dissout que l'oxide de cuivre.

L'acide nitrique dissout le cuivre, et il se dégage du gaz nitreux.

. L'acide muriatique, très-concentré, le dissout à l'aide de la chaleur.

L'action des acides végétaux n'est pas considérable sur le cuivre. Les confiseurs ont remarqué qu'un sirop fait avec des acides végétaux, peut être cuit dans une bassino de cuivre, sans en dissoudre; mais il faut que l'opération 200 CUI

se fasse rapidement; il ne faut pas laisser refroidir le liquide dans la bassine; l'action de l'air favorise l'oxidation du cuivre, et cet oxide se dissout alors. Quant aux sels cuivreux, voyez chaque Acide; ici on ne peut citer que les caractères généraux de ces sels.

Tous les sels à base de cuivre, se dissolvent dans l'eau,

ou par une addition d'acide.

La couleur de ces dissolutions est ou bleue ou verte. L'ammoniaque donne à ces dissolutions une couleur d'un bleu foncé.

Le prussiate triple de potasse donne un précipité brunâtre.

Le sulfure de potasse hydrogène y forme un précipité noir, l'acide gallique un précipité brun.

Une lame de fer qu'on y plonge, se couvre de cuivre

métallique.

Presque tous les acides se combinent avec l'oxide de cuivre au maximum.

Le muriate de soude dissout un peu de cuivre par la voie humide; par la fusion, ce sel attaque aussi le cuivre.

Si l'on chauffe dans un matras un mélange de cuivre ou d'oxide de cuivre avec du muriate d'ammoniaque, il se dégage d'abord un peu d'ammoniaque; le reste du muriate d'ammoniaque se sublime, coloré en jaune verdâtre, par du muriate de cuivre. C'est ce qu'on appelle fleurs ammoniacales cuivreuses ou ens veneris. On prend ordinairement, pour leur préparation, 64 de muriate d'ammoniaque contre 1 d'oxide de cuivre.

Lorsqu'on distille parties égales de limaille de cuivre et de muriate d'ammoniaque, il se dégage du gaz ammoniac et un mélange de gaz hydrogène et de gaz azote; une

partie d'ammoniaque est donc décomposée.

Un mélange de muriate d'ammoniaque et d'eau de chaux qu'on laisse séjourner dans des vaisseaux de cuivre ou avec la limaille de cuivre, acquiert une couleur bleue; ce qui forme l'eau céleste, aqua saphirina, ophtalmica. C'est une dissolution de cuivre dans de l'ammoniaque libre.

Le nitre détonne avec le cuivre; le métal se convertit en oxide d'un gris brun, qui se fond en un verre d'un

brun clair.

CUV 201

La potasse provenant du nitre décomposé, dissout une partie d'oxide de cuivre. Lorsqu'on fait digérer la masse restante avec l'alcool, on obtient une liqueur brune qu'on appelle tinctura veneris Democriti ou Dippelis. Elle ne diffère propablement pas de la dissolution de la potasse dans l'alcool.

Les huiles et la graisse dissolvent le cuivre métallique, ainsi que son oxide, et se colorent en vert. Les huiles rances le dissolvent encore plus rapidement, en raison de l'acide qu'elles contiennent.

Le cuivre est un des métaux les plus utiles; on en sait des

monnoies, des instruments, etc.

Le cuivre a été connu dans les temps les plus reculés; les anciens le travaillèrent plus fréquemment que le fer. Les Romains l'appelèrent aes ou aes cyprium, parce qu'il a été trouvé à Cypère.

Pline employoit déjà le mot cyprium; il paroît que du mot grec kupris ou kuprin est venu la dénomination cuprum.

CUIVRE BLANC. Cuprum album. Weisskupfer.

On appelle cuivre blanc un alliage de cuivre avec l'arsenic. On fait fondre ensemble partie égale de cuivre et d'ar-

senic ou d'arséniate de potasse.

L'alliage obtenu par la fusion n'est pas toujours parfaitement blanc; la couleur de cuivre prédomine presque toujours. Lorsqu'on répète la fusion quatre à cinq fois avec les mêmes proportions, on obtient un alliage qui, quoique aigre et cassant, a la couleur de l'argent à onze deniers.

Lorsqu'on fait dégager l'arsenic en grande partie à une chaleur convenable, le cuivre, sans perdre sa couleur.

blanche, recouvre de la ductilité.

On fait de ce composé des chandeliers et d'autres instruments. Il faut se garder d'employer cet alliage pour les objets qui servent à l'économie animale.

CULOT. Voyez MÉTAL.

CURCUMA. Voyez Réactifs.

CUVE HYDRARGYRO-PNEUMATIQUE. Voyez l'art. Gaz.

CUVE PNEUMATO-CHIMIQUE. Voyez GAZ.

CYANITE, DISTHÈNE D'HAÜY. Talcum Cyanites Wern. Cyanit.

Saussure fils est le premier qui ait fait l'analyse de ce fossile; il lui donna le nom de sappare. On le trouve le plus souvent dans le granil, quelquefois mêlé de quartz,

de feldspath et de pierre de lard.

La forme primitive de ces cristaux est le prisme à 4 faces à angles obliques, dont les faces latérales font un angle de 103°. La base fait avec un côté du prisme un angle de 103°, et avec l'autre un angle de 77°. Quelque-fois il est cristallisé en prismes à 6 faces. Sa cassure principale est très-large, rayonnée et quelquefois lamelleuse. On y remarque, en outre, deux clivages qui coupent la cassure principale en angle oblique, et qui sont plus ou moins prononcés. Les fragments sont ordinairement en petites plaques, quelquefois déjà esquilleux.

L'intérieur de la cyanite est ordinairement éclatant, d'un éclat perlé. Flle est translucide; dans les cristaux et les lames elle est demi-transparente. Sa réfraction est simple; le fossile est demi-dur, s'approchant du mou, pas très-aigre, facile à concasser. Sa pesanteur spécifique est, selon Saussure le jeune, de 3,517. Il est gras au toucher; sa couleur est celle d'un blanc de lait nuancé par le bleu céleste et le bleu de Prusse, d'où vient le nom cyanite que lui a donné Werner. Quelquefois il est d'un gris bleuâtre, ou d'un gris jaunâtre et verdâtre. Au chalumeau il devient blanc,

mais il ne se fond pas.

Ses parties constituantes sont, d'après

					SAUSSURE l'ainé,	SAUSSURE le fils,
Silice	•	•	•	. •	12,81	29,2
Alumine.	•	•	•	•	66,92	55,o
Chaux .	•	•	•	•	1,71	2,25
Magnésie.	•	•	•	•	13,25	2,0
Oxide de fer	•	•	•	•	5,48	6,65
Perte et eau	•	•	•	•	0,0	5,0
				•	100,17	100

Et d'après l'analyse de

			STRUVE,	Herrmann,	LAUGIER,
Silice	•	•	51,5	23	38,5
Alumine	•	•	5,5	3 0	55,5
Chaux	•	•	4,0	3	0,5
Magnésie				39	0,0
Oxide de ser.	•	•	5,0	2 .	2,75
Perte et eau.	•	•	4,5	3	2,75 2,75
		•	100	100	100

CYMOPHANE. Chrysoberil. Chrysoberill.

Ce fossile n'a été trouvé, jusqu'à présent, qu'au Brésil. On l'a regardé comme un chrysolithe; mais Werner a fait voir la différence entre ces deux fossiles. On le trouve en grains arrondis, et quelquefois cristallisé. La forme primitive des cristaux est un prisme rectangulaire à 4 faces dont la hauteur est à la largeur comme 3 est à 1, et à son épaisseur comme 2 à 1. La variété qu'on rencontre le plus abondamment est le prisme à 8 faces, terminé par 6 faces. Deux des faces du prisme sont hexaèdres, deux sont rectangles et 4 sont trapézéiformes. Deux bords manquant quelquefois, sont remplacés par des facettes.

La cassure est lamelleuse; les lames sont parallèles aux

faces du prisme.

Les galets sont scintillants, les cristaux très-brillants. L'intérieur est très-éclatant et tient le milieu entre l'éclat de verre et celui du diamant. Il est transparent, s'approchant de la demi-transparence. Sa réfraction est double. Il est dur à un assez haut degré. Sa pesanteur spéficique est de 3,698 à 3,7961. Sa couleur est d'un vert jaunâtre, quelquefois opale. Au chalumeau, il ne fond pas étant seul, ni mêlé avec la soude. Ses parties constituantes sont, d'après Klaproth,

Alumin									
Silice	•	•	•	•	•	•	•	٠.	18,0
Chaux	•	•	•	•	•	•	•	•	6,o
Oxide of	de	før	•	•	•	•	•	•	1,5
								-	97,0

D

DATOLITE. Datolithes. Datolith.

Ce fossile a été trouvé par Esmark, près d'Arendal, en Norwège. Il est grisâtre et d'un blanc verdâtre, qui va jusqu'au vert de montagne. On le trouve en masse, implanté et cristallisé. Les cristaux sont des prismes aplatis, rectangulaires, à 4 faces, obtus au sommet et terminés par des faces implantées sur les bords latéraux. L'extérieur du datolite est peu éclatant; sa cassure a un éclat qui tient le milieu entre le verre et celui du gras. Les faces de la cassure sont petites et imparfaitement conchoïdes. Les fragments sont indéterminés, anguleux; les pièces séparées, grosses, d'un gros grain, rudes et brillantes sur la face séparée. Demi-dur à un haut degré, demi-transparent. Sa pesanteur spécifique est de 2,980.

Il est composé, d'après Klaproth, de

Chau	X	•	•	•	•	•	•	•	•	36,5 ₀ 35,5 ₀
Acide boracique			•	•	•	•	•	24,0		
Eau	•	•	•	•	•	•	•	•	•	4,0
								-		100

Il contient, en outre, une quantité inappréciable de fer et de manganèse.

DAOURITE. Voyez Tourmaline APYRE.

DEBRÛLER. Voyez MÉTAUX.

DECAGRAMMES. Voyez Poids.

DÉCANTATION. Decantatio. Abgiessen.
On appelle décantation l'opération par laquelle on verse

r inclinaison un liquide clair surnageant sur une substance il s'est déposée. Quand le dépôt est très-léger; il est à aindre qu'il ne se mêle à la liqueur, alors on le sépare

is convenablement par le moyen d'un siphon.

M. de Muller décrit une machine particulière de décantion; elle est construite de manière à tenir le vase inné et à opérer la décantation plus commodément. (Voy. manach de Gætling, 1797, p. 133.) Siegling décrit un hon commode qu'on peut remplir au moyen d'une anche courbe, à l'aide de l'aspiration. (Description d'un hon pharmaceutique, très-utile. Léipsik, 1799, Jourl de Pharmacie de Trommsdorff, t. 6, p. 3.)

DÉCAPER. Voyez MÉTAUX.

DECIGRAMMES. Voyez Poins.

DECOCTION. Decoctio. Abkochung, Absud.

On appelle décoction une opération par laquelle on fait uillir un liquide avec la substance sur laquelle on veut faire agir. Comme à cette température plusieurs parties, les que l'extractif, le mucilage, etc., peuvent être altérées, d'autres se volatiliser, il faut varier le mode de manilation; le produit de cette opération est appelé décosn.

DÉCOMPOSITION. Voyez Analyse.

DÉCREPITATION. Decrepitatio. Abknistern.

C'est le phénomène que présente un sel contenant de au de cristallisation, ou un fossile humide, lorsqu'on apose à une haute température. L'eau est convertie en peurs; celles-ci cherchant une issue, jettent les moléles des corps avec bruit : elles se brisent, s'écartent, où vient le mot décrépitation.

Dans cette opération on a pour but de sécher les corps de diminuer leur volume. Dans les minérais donés d'un su lamelleux ou spathique, on pourroit produire le me phénomène en leur appliquant une chaleur inégale;

ors ils se dilatent.

206 DEG

DEFLEGMATION. Voyez Alcool.

DEGRAISSAGE. Emaculatio. Fleckausmachen.

Chaptal, dans son mémoire sur l'Art du Dégraisseur, a considéré cet art sous le point de vue chimique.

L'art d'enlever des taches suppose, suivant ce chimiste,

1° La connoissance des différents corps susceptibles de faire des taches;

2º Celle des substances à l'aide desquelles on peut ôter les taches;

3º La connoissance de la manière dont se comporte la matière colorante avec les corps qu'on emploie, et comment ces corps agissent sur les étoffes;

4º L'art de rétablir une couleur pâlie.

Les taches grasses sont faciles à reconnoître. Celles produites par les acides, les alcalis, la sueur, les fruits et l'urine sont plus difficiles à découvrir.

Les acides rougissent toutes les couleurs noires, brunes, violettes, et en général toutes celles qui ont été faites avec l'oseille, le fer et le principe astringent, ainsi que toutes les couleurs bleues, excepté celles de l'indigo et du bleu de Prusse. Ils pâlissent toutes les couleurs jaunes, excepté celle de rocou qui devient orangé.

Les alcalis rendent violettes les couleurs du bois de Brésil rouge, de campêche et d'écarlate. Ils convertissent le drap de laine vert en jaune, le jaune en brun, et la couleur de rocou en rouge vif.

La sueur se comporte comme les alcalis.

On enlève les taches de graisse par les alcalis, le savon, le jaune d'œuf, l'alumine, par les huiles essentjelles dissoutes dans l'alcool, et à l'aide d'une température qui volatilise la graisse.

Les oxides de fer s'enlèvent par l'acide oxalique.

Les acides sont détruits par les alcalis, les alcalis par les acides, les taches de fruit sur les étoffes blanches, par l'acide sulfurique ou par l'acide muriatique oxigéné.

Les taches composées sont plus difficiles à enlever: pour détruire, par exemple, une tache de graisse de roues,

DEG 207

il faut d'abord dissoudre la graisse et enlever ensuite l'oxide de fer par l'acide oxalique.

Souvent les substances employées au dégraissage altèrent la couleur des étoffes. Dans ce cas il faut avoir connoissance de l'art de la teinture; le chimiste peut y remédier, les exemples suivants le prouvent.

Supposons qu'on ait employé un alcali pour enlever un acide d'un drap violet, bleu ou rouge, et qu'il reste une tache jaune: on peut reproduire la couleur par une dissolution d'étain; pour les draps bruns, la couleur peut être reproduite par le sulfate de fer.

Lorsqu'un drap jaune a bruni par les alcalis, il recouvre son état primitif par un acide. Le drap noir teint par le bois de campêche, devient rouge par les acides. Ces taches deviennent jaunes par les alcalis et repassent au noir par une infusion de noix de galle.

Une partie d'indigo dissoute dans 4 parties d'acide sulfurique et étendue d'eau ensuite, peut être employée avec succès pour rétablir la couleur bleue sur la laine ou sur le coton. On rétablit l'écarlate qui est altéré, par la cochenille et par une dissolution d'étain.

Quant aux acides, ceux du règne végétal méritent la

préférence.

On se sert de l'acide sulfurique pour les taches de fruits. Cet acide ne change pas la soie bleue ni les couleurs produites par le principe astringent, ni le coton jaune.

L'ammoniaque est préférable pour les taches d'acide aux autres alcalis. Il est avantageux de l'employer à l'état gazeux, alors son action est rapide et ne nuit pas à la couleur.

Les taches d'encre, de rouille, et toutes les taches ferrugineuses, peuvent être enlevées par l'acide oxalique. La couleur peut alors être rétablie par les alcalis où par une dissolution d'étain. Sur les étoffes blanches ou sur le papier, on enlève ces taches par l'acide muriatique oxigéné.

On a publié, dans l'Esprit des Journaux, mai 1798, le procédé suivant, pour enlever des taches d'encre sur du linge: on fait fondre du suif dans une cuiller, on en imbibe les taches et on lave ensuite le linge. Lichtenberg

208 DEN

a confirmé ce procédé; il a même réussi à enlever les taches par le simple lavage avec du savon.

On enlève les taches provenant des alcalis et de la sueur,

par les acides, ou bien par une dissolution d'étain.

Lorsque les taches sont composées on emploie, suivant

Chaptal, le moyen suivant.

On dissout du savon blanc dans l'alcool, on mêle la liqueur avec le jaune de 4 à 6 œufs; on y ajoute de l'huile de térébenthine, et avec de la terre de foulon, on en fait une pâte dont on forme des boules. Les boules de dégraissage enlèvent toutes les taches, excepté celles d'encre et de rouille. On humecte d'eau les taches, et on les frotte ensuite avec les boules. Par le lavage l'éclat se perd, et on le rend par la brosse qu'on trempe dans l'eau gommeuse. On applique ensuite une feuille de papier, sur laquelle on pose un morceau de drap et un poids considérable. C'est ainsi qu'on fait sécher l'étoffe.

DELIQUESCENCE. Voyez SELS.

DELPHINITE. Voyez Acanticone et Epidote.

DEMI-METAUX. Semi-metalla. Halbmetalle.

Ce nom étoit autrefois donné à tous les métaux cassants ou à ceux qui ne s'aplatissent pas sous le coup du marteau. On appeloit au contraire métaux parfaits ceux qui étoient ductiles.

On rangeoit parmi les demi-métaux le zinc, le bismuth, l'antimoine, le nickel, le cobalt, l'arsenic, etc.; les métaux parfaits étoient l'or, l'argent, le platine, le cuivre, le plomb, l'étain et le fer. Cette division étoit établie sur des idées fausses, d'après lesquelles on s'imaginoit un certain degré de maturité dans les métaux. Au reste, les différents degrés de ductilité sont quelquefois si insensibles, qu'il est impossible de tracer une ligne de démarcation où les demi-métaux cessent, et où commencent les métaux parfaits. Les forces mécaniques, comme le choc du marteau et la pureté des métaux, doivent être pris en considération.

DENDRITES. Voyez Cristallisation.

DEPART. Separatio. Scheidung,

Le départ est en général une opération par laquelle on sépare différents métaux les uns des autres. Ici, nous entendrons par le mot départ la séparation de l'or et de l'argent.

Comme tous les métaux n'ont pas la même affinité pour l'oxigène, la facilité avec laquelle quelques-uns fondent, donne un moyen de les séparer de ceux qui s'oxident plus

difficilement.

L'action de l'air, secondée par la chaleur, est quelquefois employée lorsque l'or, l'argent ou le platine sont combinés avec d'autres métaux; on fait fondre l'alliage et on le tient quelque temps en fusion afin que les métaux facilement oxidables puissent absorber l'oxigène de l'air. On enlève le métal oxidé à mesure qu'il se forme à la surface où il se dégage en vapeurs. La coupellation donne un exemple de cette séparation.

Quelquesois l'oxidation a lieu dans toute la masse de l'alliage. Dans ce cas, la réduction des oxides plus ou moins facile, sert à les séparer. Un alliage d'étain et de cuivre peut être oxidé par la susion; par la réduction du mélange oxidé, le cuivre passe à l'état métallique,

tandis que l'étain reste oxidé.

L'oxidation des métaux par les acides, dans plusieurs cas, est un moyen de les séparer. Lorsqu'on verse de l'acide nitrique sur un alliage d'étain et de plomb, l'étain se convertit en un oxide blanc insoluble, tandis que le plomb se dissout dans l'acide. La même chose arrive quand on traite un mélange de cuivre et d'étain par l'acide nitrique.

Dans d'autres cas, l'acide dissout un des métaux alliés, et n'agit pas sur l'autre. Lorsqu'on verse de l'acide nitrique sur un alliage d'or et de cuivre, l'or reste, tandis que le

cuivre se dissout.

Quand on a mêlé ensemble du cuivre, du fer, du zinc et d'autres métaux facilement solubles dans les acides, on traite ces mélanges par les acides très-étendus qui dissolvent les métaux facilement solubles.

Lorsqu'un métal a plus d'affinité qu'un autre pour l'oxigène, si on lui présente un oxide métallique, il s'em-

14

parera de l'oxigène et se convertira en oxide. L'analyse du

métal de cloche en donne un exemple.

Pour operer cette séparation, on projette sur le métal fondu de l'oxide de magauèse; comme l'affinité de l'étain pour l'oxigène est plus forte dans cette circonstance que celle de cuivre, l'étain s'oxide en absorbant la quantité d'oxigène que le mangauèse laisse dégager à cette température.

Les différents degrés de fusibilité servent également à séparer les métaux. C'est ainsi qu'on obtient l'étain, le bismuth, le plomb de leurs combinaisons avec d'autres métaux moins fusibles.

La liquation repose entièrement sur cette propriété.

Ce procédé ne peut être employé que dans le cas où le métaux alliés n'ont pas beaucoup d'affinité l'un pour l'autre, a car le métal fusible entraîneroit l'autre. D'un autre côté, le métal qui est très-peu fusible communiqueroit de son infusibilité au métal allié, et celui-ci se fondroit plus difficilement qu'étant isolé.

La sublimation est aussi employée dans plusieurs circonstances pour séparer des métaux fixes de ceux qui sont volatils. C'est ainsi qu'on réduit en vapeur l'arsenic de qu'on sépare le zinc du cuivre en exposant l'alliage à un chaleur blanche. C'est encore par la sublimation qu'on sépare l'antimoine et le mercure de leurs combinaisons.

DEPART PAR L'EAU FORTE. Separatio argenti ab

auro per aquam fortem. Nasse Scheidung.

Comme l'acide nitrique a la proprieté de dissoudre l'argent sans attaquer l'or, on se sert de cet acide dans les monnoies pour séparer l'or de ces métaux. Le mot départ, sans addition, indique toujours ce mode de séparation.

Pour que l'acide nitrique dissolve toute la quantité d'argent, il faut que les deux métaux y soient dans des proportions convenables, ce dont il faut s'assurer avant

de verser l'acide.

On combine ordinairement avec l'or, par la fusion, 3 parties d'argent pur. On forme avec l'alliage obtenu, une plaque d'une épaisseur de $\frac{1}{6}$ de ligne, que l'on tourne, après l'avoir fait rougir, en spirale.

Le récuit et l'aplatissement sont deux opérations indispensables pour la réussite. Lorsque la plaque est. trop épaisse, l'acide nitrique ne pénètre pas jusqu'au centre, et tout l'argent n'est pas dissous; est-elle trop mince, on court le risque qu'elle rompe par le mouvement de l'ébullition, ce qui influeroit sur l'exactitude de l'opération. Par le recuit, la plaque devient plus ductile, plus facile à plier sans se casser ou se gercer, l'alliage devient en même temps plus mou et susceptible d'être mieux attaqué par l'acide.

Après ces préparations préliminaires, on met la plaque roulée dans un petit matras, on y verse 1 ½ partie d'accide nitrique pur qui ne soit pastrop fort, et on chauffe.

On décante alors le liquide, on y verse encore de

l'acide nitrique un peu plus fort, et on fait bouillir.

Après avoir décanté ce dernier acide, on remplit le matras d'eau distillée, et on le renverse dans un creuset d'argent ou de platine dans lequel tombe le cornet d'or.

Après avoir bien lavé le cornet, on le fait rougir dans un creuset. Par cette opération, il change sa couleur

brane, il passe au jaune et devient plus ductile.

L'emploi de l'eau distillée est de rigueur, en raison de l'argent qui seroit précipité et perdu par les sels contenus dans l'eau commune. Plus l'acide nitrique est concentré, moins l'or séparé a de solidité; c'est pourquoi on prend quelquefois 5 parties d'argent sur 2 parties d'or.

Comme les essayeurs choisissent ordinairement une proportion dans laquelle l'or fait la quatrième partie, cette

séparation est appelée quartation.

Lorsqu'on emploie dans cette quartation de l'acide nitrique étendu, on n'a pas à craindre qu'une partie d'or soit dissoute. Selon Cramer, l'or retient toujours d'ou d'argent qui se précipite en muriate quand on dissout l'or dans l'acide nitro-muriatique. Les chimistes français Gillot, Macquer et Tillet, prétendent qu'il ne reste pas d'argent (hinterhalt).

On peut séparer l'argent dissous dans l'acide nitrique par la distillation, et en faisant rougir le résidu, ou bien

en précipitant la dissolution par du cuivre.

Si, dans up alliage, il y a beaucoup d'argent, peu d'or,

14.

et une quantité de cuivre, ce dernier doit être séparé par la coupellation. On fait bouillir ensuite le bouton dans un matras avec l'acide nitrique, jusqu'à ce qu'il reste une poussière au fond du vase.

On décaute et on fait bouillir la poussière avec une nouvelle quantité d'acide nitrique pendant quelques minutes.

Lorsque la poussière d'or s'est déposée, on décante, on remplit le matras d'eau distillée et on met la poussière d'or dans un têt à rôtir.

Par la quantité d'or rougi on peut déterminer le poids de l'argent. Dans ce procédé, il n'y a pas de hinterhalt (résidu) à craindre; mais cette opération exige la plus grande exactitude pour qu'il n'y ait aucune perte, ce qui amèneroit des erreurs considérables.

Dans le cas où l'or contient peu d'argent, on fait dissoudre l'alliage dans l'acide nitro-muriatique, et l'argent reste à l'état de muriate.

En général, il ne faut pas croire que le départ de l'or et de l'argent ne puisse se faire que dans les proportions prescrites par la quartation. On peut l'opérer en toute proportion des deux métaux, pourvu que l'artiste emplois

la précaution nécessaire.

Voyez l'Art de l'Essayeur par Cramer, t. 2 (ouvrage allemand); Tillet, Mém. de l'Acad. des Sciences, 1778; Rapport de Macquer, Cadet, Baumé, Cornette et Berthollet, sur la Quartation, Mém. de l'Académ., 1780; Rapport sur les Essais d'or, Ann. de Chim., t. 6, p. 64; Vauquelin, Manuel de l'Essayeur.

DERME. Voyez PRAU.

DESOXIDATION. Voyez MÉTAUX.

DETONNATION. Voyez Fulmination.

DIALLAGE. Voyez Smaragdite.

DIAMANT. Adamas. Diamant.

Ce fossile étoit connu des anciens; il se trouve dus différentes contrées de l'Asie, surtout dans les royaumes de Golconde et de Visapour, ainsi qu'au Brésil. D'après

DIA 213

Tavernier, il y a sur la côte orientale de Golconde trois mines de diamants.

Celle de Raolconde, près Visapour; celle de Coloor, dans les Circars (aujourd'hui possession britannique), à environ 30 lieues à l'ouest de Masulipatan, où Tavernier a vu travailler 60,000 ouvriers; et enfin, celle de Sumel-

poor ou Guel, à la frontière sud-ouest de Bengale.

Outre les mines citées par Tavernier, on trouve encore sur la carte de Rennel la mine de Gandicotta, dans les états de Tippo, à 60 lieues nord-ouest de Madras, entre Gooti et Cuddelah. Ensuite à Beyragoor, 30 lieues de Sumelpoor; et une troisième près Panna, 30 lieues d'Allahabad, sur le Gange. Voyez Heeren, Idées sur la politique et le commerce des peuples principaux de l'ancien monde. Gottingue (en allemand).

Le diamant est toujours cristallisé; souvent les cristaux sont si imparfaits, qu'on ne peut reconnoître, au premier aspect, une cristallisation. Sa forme ordinaire est une pyramide double, à quatre faces, qui sont, pour la plupart, voûtées ou pointues au milieu, de manière que l'octaèdre passe au dodécaèdre à faces rhombes; sa molécule inté-

grante est, selon Haüy, l'octaedre régulier.

Son tissu est lamelleux; le clivage prend toujours la direction des faces de l'octaédre, de manière que le diamant ne se laisse fendre que dans ces sens. L'extérieur du diamant est plus ou moins éclatant en s'approchant du brillant. En général, son éclat extérieur est plus acci-

dentel qu'il n'est essentiel.

L'intérieur est très-éclatant, surtout quand il est poli; cet éclat particulier est appelé éclat de diamant; il est transparent et sans couleur, comme une goutte de rosée; on le trouve quelquefois coloré en rouge, bleu, jaune, orangé, et même en noir. Il est le plus dur de tous les corps connus, résiste à la lime, raie toutes les autres pierres précieuses, et ne peut être poli que par la poudre de diamant.

Sa pesanteur spécifique est, selon Muschenbrock, de 3,518; selon Brisson, de 3,521; et selon Werner, de 3,600. Sa réfraction est simple; quelques diamants absorbent les rayons lumineux, et deviennent phosphorescents; par le

frottement, il devient électrique positivement, et avant d'être taillé, ce qui n'a pas lieu avec les autres pienes

précieuses.

Newton, qui avoit remarqué que les corps combustibles réfractoient les rayons lumineux, trouvant cette propriété au diamant à un haut degré, l'avoit soupçonné combutible. Boyle est le premier qui ait prouvé par l'expérience que le diamant étoit altéré par le feu. L'Académie de Florence a répété, en 1694, les expériences de Boyle, et présence de Cosmus III, grand-duc de Toscane; on de truisit plusieurs diamants à l'aide d'un verre ardent. L'en pereur François Ier, a brûlé un diamant au feu d'un fourneau de fonte.

renfermé dans de grosses boules de porcelaine. Macquers prouvé que la masse de porcelaine avoit acquis de petites fentes par une chaleur violente, à travers lesquelles l'air pouvoit pénétrer. Macquer a vu de plus que le diament se boursouffloit au feu, et que pendant la combustion, il

se formoit à la surface une flamme bleue.

Lavoisier a repris ces expériences en 1772. Il brûla de diamant avec un verre ardent, sous des cloches, dont la quelques-unes étoient remplies en partie d'eau, et d'autre de mercure. Au bout de quelque temps, il remarquaix la surface du diamant une couche charbonneuse, semblable au noir de fumée; l'air des cloches diminua et troubla l'eau de chaux. Voyez Mém. de l'Acad., 1772.

Les expériences de Bubna et de Sternberg, n'ont rien

ajouté aux recherches de Lavoisier.

En 1785, Guyton a trouvé qu'en projetant du diamant dans du nitre fondu, il brûla comme du charbon, sans

laisser de résidu. (Annal. de Chim., t. 27.)

Smithson Tennant fit cette expérience avec plus d'exactitude. Il remarqua que le diamant brûlé ne fournissoit d'autre produit que du gaz acide carbonique; il crut observer que la quantité de gaz étoit semblable à celle provenant d'un poids égal de charbon, et que, par conséquent, le diamant et le charbon étoient la même substance.

Les propriétés physiques des deux substances étoient pourtant fortement en opposition avec l'identité chimique. La couleur, la dureté, la pesanteur spécifique, les propriétés électriques de ces deux corps, diffèrent sensiblement, ainsi que leur manière de brûler. Lorsque le charbon est rougi, il continue de brûler, tandis que le diamant demande une chaleur de 5000 degrés. (Guyton ne dit pas

sur quoi il a fondé cette estimation.)

Selon Makenzie, le diamant brûle à une température de 14 à 15 degrés du pyromètre de Wedgwood (Journade Nichol., t. 4.), ce qui présenteroit (en supposant le zéro de Wedgwood correspondant à 1077,5 degrés de Fahrenheit) 2900 degrés. A cette température, le diamant ne brûle que lentement, et cesse de brûler lorsqu'on enlève le miroir ardent.

Guyton a brûlé sous une cloche contenant du gaz oxigène et du mercure, un diamant qui pesoit 3,766 grains. Il a employé pour cela le grand verre ardent de Tschirnhausen, de 32 pouces de diamètre. Le diamant absorba dans sa combustion 4,592 de gaz oxigène, et forma 5,592 d'acide carbonique.

De cette expérience, que l'on doit regarder comme la plus exacte, Guyton a tiré les conséquences suivantes.

Le diamant est le corps combustible le plus pur. Le résultat de sa combustion est de l'acide carbonique; la combustion du diamant cesse dans l'instant où la source de chaleur est éloignée.

Le diamant, pour être brûlé, exige une quantité bien plus considérable de gaz oxigène, aussi produit-il bien plus d'acide carbonique qu'un poids égal de charbon. D'après les proportions citées ci-dessus, l'acide carbonique est formé de

Tandis que l'acide carbonique provenant du charbon, contient, selon Lavoisier,

Charbon	•,	•	•	•	•	. •	28
Oxigène	•	•	•	•	•	•	72
							100

216 DIA

D'après cela, 100 parties de carbone seroient composées de

Il y a plusieurs substances entre le diamant et le charbon, qui, d'un côté, ne sont pas du carbone pur, et qui, de l'autre, contiennent plus d'oxigène que le charbon ordinaire, comme le graphite, l'anthracolite, et même le charbon qui a été exposé long-temps à une chaleur violente dans des vaisseaux clos.

Toutes ces expériences ont été confirmées par Clouet et Makenzie, qui ont formé, avec du fer doux et du diamant, de l'acier. Clouet mit, en présence de Welther et Hatchett, un diamant de 907 milligrammes (17 grains) dans un petit creuset de fer doux, et le remplit ensuite de fer en limaille. Il ferma ce creuset exactement avec un bouchon de fer, et il le plaça dans un creuset de Hesse. On l'exposa au fourneau de forge à trois vents, pendant une heure; après le refroidissement, on trouva le creuset de fer converti en un culot d'acier fondu, analogue au meilleur acier, laissant des taches noires par l'acide nitrique; le diamant avoit entièrement disparu. Annal. de Chim., t. 31. Les expériences de Makenzie ont eu les mêmes résultats.

Guyton a fait une expérience importante en présence de Clouet et de Hatchett.

Un diamant de 158 milligrammes (2,5 grains) a été attaché dans un creuset de platine, au moyen d'un fil de platine, et couvert d'un mélange d'une partie d'alumine et de 3 parties de chaux qu'on a chaussé fortement; l'alumine a été précipitée de l'alun par l'ammoniaque.

Malgré les lavages, elle avoit retenu un peu d'acide sulfurique; après le refroidissement, on trouva une partie de la terre combinée avec le soufre. Le diamant avoit perdu 38 milligrammes de son poids, et le reste étoit couvert d'une couche noire charbonneuse qui le décoloroit. Guyton déduit de - là que le diamant n'avoit point formé de charbon, et qu'il avoit pris l'oxigène nécessaire

dans l'acide sulfurique, qui, par celle soustraction, s'est converti en soufre.

DIGESTION. Digestion. Digestion.

La digestion est une macération que l'on fait dans des vaisseaux fermés, en exposant le liquide destiné à agir sur des solides, à une douce chaleur plus ou moins long-temps continuée.

Le but de cetté opération est de ramollir un corps, ou de lui enlever une partie constituante que le liquide employé est susceptible de dissoudre à une température moyenne. Quelquefois on emploie la digestion comme traitement préliminaire pour rendre un corps propre à une opération ultérieure.

DÉHEXAÈDRE. Voyez Cristallisation.

DILATATION. Voyez CALORIQUE.

DIOPTASE. Dioptase.

On a confondu long-temps ce fossile avec une variété d'émeraude; Haüy a démontré qu'il en différoit, ce qui a été confirmé par l'analyse de Vauquelin.

Le nom de dioptase lui a été donné par Hauy, parce que les joints naturels des lames sont visibles à travers les

cristaux.

La couleur de ce fossile est d'un vert d'émeraude. Il cristallise en prismes hexagones terminés par des pyramides à 3 faces. Sa forme primitive est un rhomboïde; il a l'éclat de verre; sa texture est lamelleuse; le sens des lames est triple; il est translucide, raie à poine le verre. Sa pesanteur spécifique est de 3,3; il est conducteur du fluide électrique; et, ce qu'il y a de remarquable, c'est qu'il s'électrise négativement par le frottement sur les faces polies quand il est isolé. Au chalumeau il devient d'un brun marron, teint la flamme de la bougie en vert jaunâtre, mais ne s'y fond point. Fondu avec le borax, il donne un bouton cuivreux.

Herrmann rapporte qu'un négociant de Bucharie, Achir Mahmed (d'après lequel on donna à ce fossile le nom

d'achirite), assure que la dioptase se trouve à 500 werstes au-delà de l'Irtich, au sud de la forteresse Semiplatne.

La dioptase est composée, d'après Vauquelin, de

				99,99
Carbonate de chaux.	•	•	•	42,85
Oxide de cuivre	•	•	•	28,57
Silice	•	•	•	28,57

Comme Vauquelin n'a eu qu'une petite quantité à sa disposition, cette analyse n'est qu'approximative.

La dioptase est composée, d'après Herrmann, de

					,				100	
Eau.	•	•	•	•	•	•	•	•	12.	
Silice										
Oxide										•

Voyez Nov. Act. Petropolit., t. 13, p. 339.

DIPYRE. Dipyre.

Ce fossile a été trouvé par Lelievre et Gillet-Laumont sur la rive droite de la petite rivière de Mauleon dans les Pyrénées; il fut d'abord appelé leucolithe. Le nom dipyre lui a été donné par Haüy, parce qu'il fond au feu en bouillonnant. Sa poussière mise sur des charbons ardents devient légèrement phosphorescente dans l'obscurité. On le trouve réuni en faisceaux et en petits prismes d'un blanc grisâtre ou rougeâtre. Les cristaux sont assez éclatants, assez durs pour rayer le verre. Sa pesanteur spécifique est de 2,6305; il est composé, selon Vauquelin, de

Silice	•	•	•	•	•	•	60	
Alumin	e	•		•	•	•	24	
Chaux			•	•	•	•	10	
Eau .	•	•	•	•	•	•	2	
						-	96	•

DISSOLUTION. Dissolutio. Auflæsung.
Il y a dissolution quand la cohésion d'un corps est

DIS 219

vaincue par l'affinité d'un liquide, et si le tout forme une masse homogène liquide. Si l'on met le corps à dissoudre dans un dissolvant, dans l'eau par exemple, celle-ci y pénètre peu à peu : cela ne peut être qu'en raison de l'affinité du dissolvant sur le corps à dissoudre, d'où suit la suspension de la cohésion des particules du corps à dissoudre. Les phénomènes qui accompagnent la dissolution confirment ce qui vient d'être dit. Dans beaucoup de cas, il s'élève des bulles du corps attaqué; cela prouve que le liquide a pénétré dans les espaces remplis d'air, et qu'il est déplacé. Le corps se divise peu à peu; le liquide qui l'environne le plus près (supposé qu'il soit parfaitement en repos), s'empare, autant qu'il lui est possible, du corps, et s'en sature, tandis que les couches supérieures, plus elles en sont éloignées, sont bien moins chargées. Par l'agitation ou par un long repos, on obtient une division uniforme du corps dans la tolalité du liquide.

Tous les moyens qui affoiblissent la cohésion favorisent la dissolution, par exemple, la trituration du corps, et lorsque cette opération est aidée par la chaleur; cela a cependant aussi ses limites, car si le corps à dissoudre passe à l'état de fluide élastique, il échappe au dissolvant.

La destruction de la cohésion du corps à dissoudre est favorisée par l'intromission du dissolvant dans le premier. On atteint ce but toutes les fois que le menstrue est un corps liquide; de-là le principe chimique: corpora non agunt, nisi fluida; les corps n'agissent pas chimiquement les uns sur les autres, s'ils ne sont pas fluides.

Si le dissolvant est à l'état liquide, on appelle la dissolution, dissolution par la voie humide; si la cohésion du corps est détruite par la chaleur, ce qui a lieu dans la

fusion, on l'appelle dissolution par la voie sèche.

Lorsque la dissolution est opérée, le corps dissous passe de l'état de solide à celui de liquide, et le mélange a une densité uniforme; il dépend ensuite du caractère de la dissolution que, s'il n'y a pas de diminution du dissolvant, ou s'il n'y a pas une altération chimique quelconque, le corps dissous ne se sépare pas. Par-là la dissolution diffère de la division ou de l'état dans lequel le corps est tenu suspendu dans un autre; dans ce cas, toutes les circons-

220 DIS

tances peuvent rester invariables; par le repos seul la

précipitation du corps en suspension est opérée.

Une dissolution dans laquelle toutes les parties de deux matières spécifiquement différentes sont réunies dans la même proportion, et où les parties du corps dissous et du dissolvant forment une continuité, devroit être regardée comme une pénétration chimique. Il existe une pénétration chimique toutes les fois que les particules des substances qui se pénètrent, occupent, non pas entre elles, mais dans elles, un espace conforme à la somme de leur densité. Cette pénétration se distingue essentiellement de la pénétration mécanique, car l'étendue reste quand même les corps se pénètrent chimiquement, tandis que pendant la pénétration mécanique à un rapprochement plus grand de la matière, la force répulsive de l'une surpasse complètement celle de l'autre, de manière que l'étendue de l'une est réduite à zéro.

Il n'est pas encore décidé si les forces dissolvantes qu'on rencontre réellement dans la nature sont capables d'opérer une dissolution complète, car on se trouve au point où l'expérience ne détermine plus rien. Une telle dissolution est à la vérité imaginable. Tant que les parties du corps à dissoudre sont encore des molécules, leur dissolution est imaginable aussi bien que celle des masses, et on peut continuer la dissolution par la pensée, si la force dissolvante reste, jusqu'à ce qu'il n'y ait plus qu'une partie qui ne soit composée du dissolvant et de la substance à dissoudre dans la proportion dans laquelle les deux se comportent mutuellement.

Quelques chimistes, entre autres Lavoisier, et d'après lui, Girtanner, ont fait une différence entre solution et dissolution. La solution a lieu, selon eux, quand il s'ensuit une simple séparation d'agrégation; la dissolution, au contraire, a toujours lieu quand il y a décomposition et affinité. La dissolution de muriate de soude dans l'eau seroit un exemple de solution, tandis que la dissolution de la soude dans de l'acide muriatique étendu donneroit un exemple de dissolution; mais cette différence n'est aucunement admissible. Dans tous les cas, il se produit dans la dissolution à l'aide des forces chimiques une combi-

DIS 221

naison du dissolvant avec la substance à dissoudre. L'idée de la solution conduit toujours à une division mécanique d'un solide dans un liquide, mais cela ne peut pas être admis. La soude qui a été dissoute par l'acide muriatique peut être séparée de son dissolvant par un moyen convenable, aussi bien que le muriate de soude. Au reste, on ne peut douter qu'il n'y ait des forces chimiques en activité et dans la solution et dans la dissolution. Le muriate de soude qui est soluble en grande quantité dans l'eau, ne l'est pas dans l'alcool.

DISSOLVANT. Menstruum. Auflæsungsmittel.

C'est ainsi qu'on appelle les corps qui sont capables de dissoudre d'autres corps. On nomme menstrue le corps liquide, parce que celui-ci doit détruire la plus forte agrégation des parties du solide; il paroît en conséquence agir davantage que l'autre. Il ne faut cependant pas s'abandonner à l'idée qu'il soit uniquement actif, et que le solide soit passif: dans toute action chimique l'action est réciproque entre le menstrue et le solide; ils se dissolvent mutuellement.

DISTHÈNE. Voyez CYANITE.

DISTILLATION. Destillatio. Destillation.

La distillation a pour but de séparer, à l'aide du calorique, les corps volatils de ceux qui sont fixes. Ces parties, en se combinant avec le calorique, se dilatent et se convertissent en vapeurs ou en gaz. Dans le premier cas, il faut présenter aux vapeurs des récipients frais, pour qu'elles puissent se condenser et repasser à l'état de liquidité ou de solidité.

Selon la nature de la substance, il faut régler le degré

du calorique.

Lorsqu'on a besoin d'un grand degré de feu, on place la cornue immédiatement au feu, ou bien on la chauffe dans une chaudière au bain de sable ou au bain-marie.

Lentin a présenté une amélioration applicable dans beaucoup de cas. On enveloppe la cornue avec un fil de fer, et on la suspend librement au-dessus d'un fourneau. Lorsque la chaleur devient trop vive, on met de la céndre sur les charbons, on les couvre avec une pelle; avantage qui n'a pas lieu dans le bain de sable, car le sable se refroidit lentement.

Lorsque l'appareil est arrangé de manière que les vapeurs montent et qu'elles se condensent dans la partie supérieure de la voûte, on appelle la distillation, destillatio per adscensum; si les vapeurs passent de côté dans. le col de la cornue, on l'appelle destillatio obliqua, per latus, per inclinationem. La première est employée dans les liquides qui se volatilisent facilement, et la dernière est appliquée aux substances qui exigent une température plus élevée que celle de l'eau bouillante.

La destillatio per descensum est peu usitée aujourd'hui. On employoit la chaleur au-dessus des corps dont on vouloit recueillir les vapeurs. A cet effet, on plaçoit deux pots renversés l'un sur l'autre, les séparant par de la tôle trouée, sur laquelle étoit mis le corps à distiller. On chauffoit le pot supérieur avec du bois ou du charbon; le pot inférieur destiné à recevoir les vapeurs étoit enfoui dans la terre. Cette manière de distiller est encore employée dans la fabrication du goudron et dans la séparation du mercure de sa mine.

DITETRAEDRE. Voyez Cristallisation.

- DOCIMASIE, Voyez Essai.

DODECAEDRE. Voyez CRISTALLISATION.

DOLOMIE. Dolomit.

On a pris ce fossile pour une variété de la pierre calcaire grenue, jusqu'à ce que Dolomieu en sit voir la différence.

La dolomie de Campo-Longo, au mont Saint-Gothard, est blanche, se présente en masses compactes; l'intérieur est éclatant, et sa cassure lamelleuse; les fragments séparés sont d'un grain fin. La dolomie est translucide sur les bords, demi-dure, friable, rude et maigre au toucher. Elle forme des masses qui renferment du mica et du

talc d'un vert de pomme. Projetée sur des charbons, elle ne devient pas sensiblement phosphorescente. Par la chaleur rouge, sa couleur blanche se convertit en jaune isabelle, et le mica devient plus visible. Sa pesanteur spécifique est de 2,85.

Saussure en a retiré:

Chaux	•	_•	•	44,29
Alumine	•	•	•	5,86
Magnésie	•	•	•	1,40
Oxide de fer	•	•	•	0,74
Acide carbonique	•	•	•	46,00
				99,29

Selon Klaproth, la dolomie est composée de

Carbonate de chaux .	•	52,00
de magnésie	•	46,5 o
Oxide de fer	•	0,50
de manganèse .	•	0,25
		99,25

On trouve encore dans les montagnes des Apennins de la dolomie en masse qui est sujette à effleurir. Près de Castelamare, on la trouve en grains isolés, comme du sable d'une forme rhomboide. Projetée sur des charbons ardents ou sur un fer chaud, elle devient phosphorescente, d'une lumière rougeâtre. Cent parties de dolomie pulvérulente, sont composées de

La dolomie grise compacte, des Apennins, contient:

Carbonate		chaux . magnésie			.*
	ae	magnesie	•	<i></i>	-

La roche des Alpes de Carinthie et du voisinage, qu'on avoit prise jusqu'à présent pour du calcaire compacte, est aussi une variété de la dolomie. Sa couleur est d'un gris de cendre clair. Elle va du grain fin jusqu'au compacte. L'intérieur est brillant. Elle est plus dure que le calcaire compacte. Sa pesanteur spécifique est de 2,831. Elle est phosphorescente. L'analyse a donné pour résultat:

Carbonate de chaux. . . 52
de magnésie . 48

Les ouvrages de seulpture des Grecs, que nous possédons, sont en partie faits de dolomie. Klaproth a examiné un fragment d'une texture écailleuse, dont la dureté parut surpasser celle du marbre de Paros. Il y a trouvé

> Carbonate de chaux . 51,5 de magnésie . 48,0 99,5

DOME. Voyez Fourneaux.

DORURE. Inauratio, Vergoldung.

On appelle dorer un corps, appliquer à sa surface une couche mince d'or.

On dore les métaux pour empêcher leur oxidation, ou

pour leur donner l'aspect de l'or.

La dorure la plus importante est celle au feu. A cet effet, on prépare un amalgame d'une once de mercure et d'un gros d'or.

On fait chausser l'or coupé en petits morceaux dans un creuset; on y ajoute le mercure préalablement chaussé, et on favorise la combinaison en remuant avec un pilon de fer ou de terre.

L'union opérée, on jette l'amalgame dans l'eau pour le laver. Si l'on veut dorer du cuivre ou du laiton, il faut décaper leur surface en frottant avec du sable, et en y mettant un peu d'acide nitrique étendu; on le trempe alors dans une dissolution foible de mercure. Comme le mercure se précipite sur le métal, le dernier devient blanc. On enduit ce métal blanchi avec une couche uniforme d'amalgame d'or; on le porte au feu pour que le mercure se volatilise. Il seroit avantageux de recueillir les vapeurs de mercure.

Pour donner plus d'éclat à la dorure, on la frotte avec un composé de cire, de bol d'Arménie, de vert-de-gris et d'alun; on chausse ensuite; on trempe le métal dans l'eau froide, pour que la cire s'élève en écaille; on brosse la surface avec une solution chaude de tartre, et on polit.

Lorsqu'on veut rendre la couche d'or plus épaisse, on

fait une seconde opération.

Pour dorer l'argent, on le traite de la même manière, excepté que l'on ne trempe pas l'argent dans une dissolution nitrique de mercure. Ce que l'on appelle fil d'or,

les lames, les galons, etc., est de l'argent doré.

La dorure à froid se fait en évaporant une dissolution d'or dans l'acide nitro-muriatique; on dissout les cristaux dans 8 à 10 parties d'eau distillée. On trempe dans ce liquide autant de linge nécessaire pour absorber toute la liqueur; on fait sécher, et on brûle dans un creuset. Lorsqu'on veut dorer un métal, on humecte un bouchon avec une solution foible de sel marin; on le trempe ensuite dans la cendre d'or (or en chiffons), et on frotte avec le bouchon la surface du métal; l'or s'y attache, et on enlève la cendre par le lavage.

Cette dorure, moins dispendieuse que la première, est aussi moins durable. Elle peut être employée pour l'argent et pour le cuivre; mais elle ne s'applique pas sur le fer et

sur l'acier.

Pour dorer l'acier, il faut commencer par lui donner une couche de cuivre, et l'on opère ensuite comme ci-lessus.

La dorure humide consiste à tremper le métal dans une solution neutre étendue de muriate d'or; l'or s'attache à a surface du métal.

Cette espèce de dorure reste assez bien sur le cuivre; sour l'appliquer au fer, il faut le tremper préalablement lans une solution de sulfate de cuivre.

15

Ce moven ne peut pas être employé sur l'argent, parce que l'acide muriatique forme à la surface un muriate d'ar-

gent.

Pour l'argent, on dissout du sel Alémbroth dans de l'acide nitrique, ensuite on y dissout l'or; on trempe l'argent dans cette liqueur évaporée. La présence du mercure empêche le muriate d'argent de se former, et l'or se précipite sur l'argent.

En Angleterre, on dore l'acier en plongeant les objets dans l'éther sulfurique aurisère. Au lieu d'éther, on pour-

roit employer une huile volatile.

On peut dorer les métaux par des lames d'or qu'on applique à la surface polie; on les frotte ensuite avec l'hé-

matite ou l'agathe, et on les fait chauffer.

Pour dorer le ser avec des lames d'or, il faut le tremper d'abord dans un vernis de succin. Quand ce vernis est foiblement desséché, on y applique les lames d'or avec du coton, et on donne ensuite au fer une chaleur dans laquelle l'acier devient bleu.

L'or haché diffère de la dorure précédente, en ce que l'on raie le métal avec un couteau, et qu'on y applique

les feuilles d'or.

On applique aussi les feuilles d'or sur le verre et la porcelaine; on les met sur la surface lisse et l'on chausse en suite. Pour le verre, on se sert quelquesois d'un vernis avant de placer les feuilles d'or. Pour que la dorure de la porcelaine soit bien durable, on emploie le précipité obtenu de la dissolution d'or par le sulfate oxidulé de fer.

Si l'on veut dorer le bois, le gypse, le plomb, etc., on les couvre d'abord d'un vernis auquel on a ajouté 2 parties de terre jaune et 1 partie de céruse, et on y applique les

feuilles d'or.

La dorure qu'on fait sur la boiserie, au moyen d'une

eau gélatineuse, ne résiste pas à l'action de l'air.

On prépare l'or en coquille dont on se sert en peinture de la manière suivante. On triture des feuilles d'or avec un peu de miel; on dissout ensuite le miel par de l'eau, et on mêle la poussière d'or avec de l'eau gommée.

On donne quelquefois au laiton et à l'argent une couleur dorée, avec un vernis qu'on emploie pour dorer les

euirs.

Ce vernis est composé de 2 onces de gomme-laque, d'autant de succin, de 40 grains de sang-dragon, de 4 gros de safran et de 40 onces d'alcool. Le métal sur lequel on veut porter le vernis doit être chaud.

DUCTILITE. Voyez MÉTAUX.

DULCIFICATION. Dulcificatio. Versuessung.

Dans le sens le plus étendu, on entend, par ce mot, une opération par laquelle on enlève aux substances caustiques leur acreté. On appelleroit la combinaison d'une base alcaline caustique avec un acide, dulcification. Cependant cette dénomination appartient plutôt au mélange de l'alcool avec les acides, parce qu'on croyoit autrefois que les acides prenoient une saveur plus douce.

DYNAMIQUE (1). Dynamica. Dynamik. En mathémathiques, on entend par dynamique, science des forces qui font mouvoir les corps; et en physique on prend ce mot dans un tout autre sens. Il comprend la partie des éléments métaphysiques, dans laquelle on considère la matière, autant qu'on puisse lui attribuer la mobilité ou une puissance originairement mouvante. On pourroit l'appeler dynamique métaphysique, et l'autre dynamique mathématique.

Lorsqu'on fait abstraction de toute quantité de la matière, elle n'est autre chose qu'un mobile composé des forces mouvantes. Par rapport à ces forces elle occupe l'espace. D'après les idées que suggère l'atomiste, la ma-tière occupe l'espace par son existence, et d'après les vues de la dynamique, elle l'occupe par une force mouvante.

Lorsqu'un corps A veut pénêtrer dans un espace qui est occupé par un corps B, cela ne peut avoir lieu que par un mouvement. Le corps A qui fait résistance à la pénétrabilité, qui consiste dans la faculté d'occuper l'espace, ne peut la favoriser qu'en raison d'un mouvement en di-

T5.

⁽¹⁾ Cet article porte quelquesois l'empreinte du langage des anciens philosophes. Nous avons cru devoir ne rien changer et traduire littéralement. (Note des Traducteurs.)

rection opposée. Le corps occupe donc l'espace par une force mouvante.

Cette force de résistance ne peut être qu'une force répulsive. Car une force avec laquelle un corps empêche un autre de s'approcher de lui et de pénétrer dans

l'espace qu'il occupe, est une force répulsive.

L'impénétrabilité de la matière repose sur cette force répulsive. La matière peut être réduite à un plus petit volume et se laisser comprimer; les espaces vides ne seront donc pas rétrécis, comme l'atomiste le prétend. Mais comme la résistance croît en raison de la compression, elle devient infiniment grande, de manière qu'aucune partie de la matière ne peut être réduite à o par la compression. Ceci ne s'oppose pas à ce qu'un corps soit perméable pour un autre corps, ou qu'il soit chimiquement pénétré de lui ; c'est-à-dire qu'il soit tellement uni qu'on ne puisse concentrer aucune partie de l'un qui ne soit combiné avec l'autre, dans la même proportion que l'ensemble. Dans la pénétrabilité chimique, la dilatation des corps reste la même, excepté qu'ils occupent entre eux, par intus-susception, un espace proportionnel à la somme de leur densité.

Si la force répulsive résidoit seule dans les corps, elle seroit infinie; il faut qu'il y ait quelque chose qui lui fasse limites. Cela ne peut être qu'une force qui tend à rapprocher les molécules; c'est la force de l'attraction.

Tout ce qui vient d'être dit de la force de répulsion, s'applique à la force de l'attraction. Comme par elle les molécules tendent à se rapprocher, si elle agissoit seule, l'espace de la matière iroit en diminuant, et elle pourroit être réduite à un point mathématique.

Si la force expansive ne modifioit pas celle de l'attraction, aucun corps ne pourroit exister. Comme les forces attractives et répulsives sont les conditions nécessaires à l'existence de la matière, il faut les considérer comme les forces fondamentales de la matière.

Par ces forces, la matière occupe l'espace avec persévérance, de manière qu'il n'y a pas d'espaces vides dispersés.

Une suite nécessaire est la divisibilité de la matière à

229

l'infini. Que l'espace soit divisible à l'infini, cela peut êtro prouvé par les mathématiques; si la matière occupe l'espace avec persévérance, elle doit être aussi divisible à l'infini. En poursuivant la division, on ne rencontre pas d'éléments.

La proportion des forces fondamentales détermine les différents degrés de densité que nous apercevons dans la matière. Plus la force répulsive surpasse celle de l'attraction, moins le corps est dense; si, au contraire, la force attractive prédomine, le corps aura plus de densité.

D'après les idées des atomistes, la matière diffère par les atomes dont elle est formée; les dynamistes, au contraire, font dépendre la différence de la matière de la proportion des forces fondamentales. La proportion de ces forces est une grandeur variable, par conséquent susceptible d'une infinité de variations. Lorsqu'on s'imagine en outre qu'il y a une différence spécifique et originaire entre la force attractive et répulsive, on peut admettre une variété infinie de combinaisons. Quant à l'affinité chimique, le chimiste doit adopter cette variété spécifique pour expliquer un grand nombre de phénomènes. Il ne pourroit pas se rendre raison, s'il regardoit l'affinité comme une force qui est toujours en proportion avec la masse.

Lorsqu'on considère les vues atomistiques et dynamistiques comme deux hypothèses, il s'agit de savoir laquelle est la meilleure.

Moins une hypothèse présente de suppositions, plus elle doit être préférée. L'atomiste est obligé de supposer des forces à ses atomes, sans cela tout reste en repos. Il faut se représenter l'atome sans étendue, et par conséquent sans forme. Comme l'atome est dépourvu de tout ce qui dépend de l'étendue, il ne reste autre chose que l'intensive.

Nous connoissons la différence des choses par les fonctions que possèdent les unes et qui manquent aux autres. Comme dans les atomes il ne peut pas être question d'un extérieur, on ne peut que leur attribuer des propriétés de l'intérieur: il faut leur supposer des forces attractives et répulsives.

Outre ces forces, que l'atomiste est contraint d'adopter

avec le dynamiste, il a encore besoin, pour la construction de la matière, du plein absolu et du vide absolu, dont le dynamiste peut se passer. Sans cette supposition, il est impossible d'expliquer, dans le système atomique, les différents degrés de densité que nous reconnoissons dans les corps. Outre la forme spécifiquement variable des atomes, l'atomiste doit encore reconnoître des vides; suppositions dont il ne peut pas prouver la réalité.

Ces forces fondamentales se rapportent à la matière en général. On ne doit pas espérer de pouvoir construire par elle la nature à priori, et d'être dispensé de toute expé-

rience.

Si le physicien cherche réellement à créer des corps avec différentes proportions de forces fondamentales, cela reste incertain jusqu'à ce que l'expérience nous ait appris de produire une substance semblable. Il manque toujours de connoitre le criterium, si quelque chose est l'action d'une force originaire ou d'une force résultante.

Il faut donc renoncer à construire la nature à priori, si nous ne voulons pas rejeter toute physique. Il faut nous tenir sermement à cet axiome, de ne rien adopter en physique, qui ne soit l'objet d'expérience ou qui pourroit le devenir. Si nous nous éloignons de là, le systême dynamique recule aussi bien nos counoissances que le systême atomique; car cela revient au même, sil'on cherche à concevoir et à expliquer tout à priori par des hypopothèses mathématiques arbitraires ou par des hypothèses metaphysiques.

E.

EAU. Aqua. Wasser.

Ce liquide, l'un des plus répandus, est, dans l'état de pureté, sans odeur et sans saveur, transparent et incolor. D'après les expériences de Zimmermann, l'eau est

élastique et compressible à un degré très-foible.

Comme l'eau est le dissolvant d'un grand nombre de substances, on la trouve rarement pure. L'eau de pluie est celle qui contient le moins de substances en solution. On a remarqué que l'eau de pluie, tombée pendant un orage, est moins pure que celle qui provient d'une pluie douce. L'eau qui coule à la surface ou dans l'intérieur de la terre, est toujours chargée de plus ou moins de substances.

Les eaux douces qui ne troublent pas le savon, doivent être préférées aux eaux dures. Ces dernières décomposent le savon, en raison des sels terreux dont elles sont char-

gées.

Pour avoir de l'eau très-pure, il faut la distiller. On peut la distiller dans une cornue de verre ou dans un alambic muni de son serpentin (1). On doit rejeter les premières portions distillées, comme pouvant contenir quelques substances volatiles. Après avoir distillé les ²/₅ ou les ³/₄ de l'eau, on cesse la distillation. L'eau distillée doit être conservée dans des flacons ou bouteilles de verre qu'on couvre avec du papier.

L'eau étant considérée comme unité pour déterminer la pesanteur spécifique des autres corps, il étoit important de connoître exactement son poids. Il faut avoir égard à sa densité, qui peut varier d'après la température. Le maximum de densité de l'eau, d'après Dalton, est à 42,5 degrés Fahr., 6 degrés centig.; d'après Lefèvre Gineau, à 3,2 degrés centig. Lorsqu'on la fait refroidir au-dessous de 6 degrés centig., elle éprouve à chaque degré de di-

⁽¹⁾ Vayez le mot ALAMBIC et les deux Planches, tome Ier, page 212.

minulion de température, une dilatation. Elle se dilate de la même manière lorsqu'on élève sa température audessus de 6 degrés centig. Dans un changement de quelques degrés au-dessus ou au-dessous de ce terme, la variation de dilatabilité est à peine sensible.

En 1798, on détermina, à Berlin, avec beaucoup de soin, le poids du duodécimal pouce cube d'eau distillée à 14 degrés de Luc (57,2 Fahr.), de 288 grains, poids médicinal d'Allemagne. Un pied cube d'eau peseroit, d'après cela, à la même température, 497664 grains de poids médicinal d'Allemagne. Voyez Eytelwein, Comparaison des Poids et Mesures dans les Etats de Prusse (en allemand).

Lesèvre Gineau a obtenu un poids très - exact, parce que le centimètre cube d'eau distillée à sa plus grande densité, forme l'unité des nouveaux poids. Le résultat de ses expériences est, qu'un pied cube d'eau à la température ci-dessus, pèse 70 livres 223 grains, poids français. Voyez Journal de Physique, t. 49, p. 171.

D'après les expériences du professeur Robinson à Edimbourg, un pied cube d'eau anglais pèse, à la température de 55 degrés Fahr., 12,78 centig., 998,47 onces d'avoirdu-

poize.

On peut adopter, d'après cela, qu'un pied cube anglais d'eau de pluie, pèse, à peu de chose près, 1000 onces avoirdupoize.

En comparant le résultat de ces différentes expériences,

on trouve qu'il existe le plus grand accord.

A une température de 32 degrés Fahr., o centig., l'eau passe à l'état solide. Voyez art. Glace. Dans plusieurs sels l'eau se trouve dans le même état.

Lorsqu'on chausse l'eau à la pression de 28 pouces de baromètre jusqu'à une température de 212° Fahr., 100 centig.,
on voit s'élever beaucoup de petites bulles qui traversent
le liquide. Arrivées à une certaine hauteur, elles crèvent
et occasionnent un certain bruit. D'autres bulles viennent
jusqu'à la surface. A ces petites bulles succèdent des bulles
plus considérables qui soulèvent la surface du liquide,
mouvement qu'on appelle ébullition. Les premières petites
bulles proviennent de l'air ou du gaz acide carbonique,

EAU 233

les grosses bulles qui suivent sont de l'eau en vapeur.

Dès que l'eau a atteint le degré d'ébullition, sa dilatation augmente. L'eau qui a été chauffée depuis la température de la glace fondante jusqu'à celle de l'ébullition, se dilate à peu près de $\frac{1}{20}$ de son volume; dans l'instant où elle se convertit en vapeurs, elle occupe un espace 728 fois plus considérable qu'à l'état liquide, de manière que chaque pouce cube d'eau produit 1 pied cube de vapeur.

Le terme de l'ébullition de l'eau dépend de la pression de l'air. Dans le vide, l'eau bout à 70° Fahr., 21,11 centig. Dans la marmite de Papin, elle peut être chauffée au

rouge avant de bouillir.

Par un mélange de différents sels, on peut élever ou abaisser la température de l'eau. Voyez Achard, Mém. de l'Acad. de Berlin, 1785. Ces expériences devroient être

répétées.

Il y a des circonstances où l'eau est susceptible de supporter la chaleur rouge sans se convertir en vapeur. Lorsqu'on laisse tomber dans un vase presque rouge, de platine, d'argent ou de fer, quelques gouttes d'eau, il se forme un globule qui paroît être sans mouvement; lorsqu'on examine cette petite sphère avec soin, on s'aperçoit qu'elle se meut rapidement autour de son axe, diminue successivement et finit par disparoître. La goutte reste sur le métal rougi pendant une demi-minute, et même jusqu'à une minute.

Lorsque la chaleur employée diminue promptement, le globule d'eau s'écarte et passe avec bruit à l'état de

vapeur.

Klaproth a laissé tomber des gouttes d'eau dans une cuiller chaussée jusqu'au rouge blanc; il obtint les résultats suivants:

Première expérience.

La 1re goutte disparut au bout de 40 secondes.

	•
2 ^e	20
3•	6
4e 5e	4
5 e	2
6₫	0

Deuxième expérience.

La 1re goutte disparut après 40 secondes.

0	 	
2e		14
3 e		2
4e		. 1
4° 5°		0

Les résultats de ces expériences ne peuvent pas être entièrement uniformes; car il est presqu'impossible de donner aux vases la même chaleur dès le commencement. Des obstacles accidentels peuvent aussi abréger ou arrêter le tourbillon de la goutte d'eau.

On laissa tomber promptement 7 gouttes d'eau dans la cuiller chaussée. Ces gouttes se réunirent en une masse sphérique, qui commença de suite son mouvement de rotation. La forme de ce globule d'eau étoit d'abord par-faitement ronde; en continuant la chaleur, elle s'est comprimée par le haut, et à la surface la plus élevée on aperçut un tourbillon d'écume blanche. Ce phénomène dura 150 secondes. Le reste de l'eau s'évapora, parce que la cuiller étoit refroidie.

Dans d'autres expériences, avec 10 gouttes d'eau, on aperçut le même phénomène. La durée du globule d'eau étoit de 200 secondes; il fut consommé saus évaporation, parce que la chaleur de la cuiller de fer étoit plus intense. Plus de 10 gouttes d'eau nuisent au résultat de l'essai.

Ces expériences ont été répétées avec une capsule d'argent et de platine. Les résultats ont été à peu près les mêmes, excepté que la durée des globules fut plus longue.

Expériences avec la capsule d'argent.

Première expérience.

La 1re goutte disparut après 72 secondes.

	goutto	arsparat	apres	12
$2^{\mathbf{e}}$		•	_	70
3 e				20
4				Q

Deuxième expériençe.

La	1 ^{re}	goutte	disparut	après	60	secondes.
----	-----------------	--------	----------	-------	-----------	-----------

2 ^e	1	3 o
3e		20
4 е 5•		6
5•		0

Avec 3 gouttes, la durée du globule a été de 240 secondes, et l'évaporation momentanée.

Expériences avec la capsule de platine.

La durée d'une goutte d'eau fut de 50 secondes.

Un globule de 3 gouttes a duré 90 secondes.

L'eau ne peut pas s'évaporer dans ces expériences; elle subit une véritable décomposition. La cuiller de fer est sensiblement oxidulée. Voyez Leidenfrost, De aquæ communis non nullis qualitatibus tractatus, Dnieb., 1756, edit. alt., 1796; Meyer, dans la Gazette de Gottingue, cahier 84; Klaproth, dans le Journ. de Chim., t. 7, p. 646.

La décomposition de l'eau, par l'électricité, paroît re-

poser sur la même théorie.

La chaleur ne suffit pas pour décomposer l'eau. Lorsqu'on fait passer de l'eau à travers des tubes incandescents, qui n'ont pas d'action chimique sur ses principes, elle les

traverse sans subir de décomposition.

L'eau a la propriété d'absorber différents gaz et d'en conserver une partie. Lorsqu'on met de l'eau privée d'air par l'ébullition, et renfermée dans le vide, en contact avec l'air, on remarque que le volume de l'air diminue. Cet air a cependant aussi éprouvé quelqu'altération chimique; le résidu contient beaucoup plus de gaz azote que l'air n'en contenoit auparavant. L'air-qu'on sépare ensuite de l'eau contient beaucoup plus de gaz oxigène que l'air employé avant l'absorption.

Priestley est le premier qui ait remarqué que cet air, dégagé de l'eau, contenoit plus d'oxigène que celui de

l'atmosphère,

236 EAU

Hassenfratz a fait voir que l'air provenant de l'eau de pluie, contenoit presque 0,40 de gaz oxigène.

Ingenhouse et Breda sont arrivés aux mêmes résultats.

Humboldt et Gay-Lussac, dans leurs expériences eudiométriques, ont fixé l'attention sur cet objet. Ils ont dégagé l'air par l'ébullition de l'eau.

Dans 100 parties d'air, provenant de l'eau qui avoit séjourné à l'air, ils ont trouvé, par le moyen de l'eudiomètre de Volta,

Dans l'air de l'eau de Seine . 31,9 de l'eau de pluie . 31,0

On voit que cet air contient 10 pour 100 d'oxigène de plus que l'air ordinaire. Dans les eaux de fontaine qui sont toujours en contact avec des substances qui ont de l'affinité pour l'oxigène, la proportion de l'oxigène est plus variable.

Ils ont trouvé de plus que les dernières parties d'air, dégagées de l'eau par l'ébullition, contenoient plus d'oxigène que les premières; ce qui prouve la grande affinité de l'oxigène pour l'eau.

L'eau saturée de sel et celle qui provient de la glace fondue, donnent moins d'air que l'eau ordinaire. L'eau pure de la Seine contient presque la moitié de plus d'air que l'eau saturée de sel. La différence provient de ce que l'air se dégage de l'eau quand on y fait dissoudre un sel même à froid. Cet air ne contient que 0,225 de gaz oxigène, tandis que l'air, provenant de l'eau salée par l'ébullition, contient 0,305 de gaz oxigène.

L'eau, provenant de la glace fondue, donne à peu près moitié plus d'air que l'eau ordinaire; le dégagement n'a lieu qu'au-dessus de 60 degrés centig. L'air recueilli à deux époques n'a donné, à l'eudiomètre de Volta, que 27,5 et 33,5 de gaz oxigène.

L'eau, provenant de neige nouvellement tombée, contenoit le double de volume d'air que celle de la glace. L'eau de neige, portée à l'ébullition, divisée en 5 parties et examinée à l'eudiomètre de Volta, donna le résultat suivant:

l re	partie,	gaz	oxigène	•	•	•	24,0
2*	•						26,8
3°							29,6
4° 5°							32,0
5°							34,8

La dernière partie étoit l'air le plus pur que ces physiciens eussent recueilli d'une eau quelconque. La quantité d'air qu'ils ont retiré par l'ébullition de l'eau de neige et de rivière, étoit \(\frac{1}{25}\) du volume de l'eau. Voyez Journ. de Phys., t. 60, p. 129.

Corradori n'est pas de l'opinion de Gay-Lussac et de Humboldt. D'après lui, l'eau de neige, de glace et de grêle ne contient pas d'oxigène. Voyez le Journal de Chim. de Scherer, t. 3, p. 517; et le Journal de Gehlen, t. 4, p. 150.

L'ébullition est un moyen d'enlever à l'eau sa plus grande quantité d'air. Il faut la faire bouillir au moins 2 heures, et la renfermer ensuite dans des flacons parfaitement remplis; exposée à l'air, elle en absorbe promptement une partie.

Driessen, qui a indiqué ce moyen pour purifier l'eau, a proposé, pour s'assurer si l'eau est entièrement privée d'air, de verser un peu de teinture bleue de tournesol dans l'eau à essayer, et d'y faire passer, sous une cloche, du gaz nitreux pur; si l'eau contient du gaz oxigène, la teinture bleue sera rougie par la formation du gaz acide nitreux.

Les expériences de Humboldt et de Gay-Lussac, sur 'absorption d'autres gaz, donnent le résultat suivant. Le gaz oxigène est absorbé le plus fortement par l'eau de Seine: de 100 parties de gaz oxigène l'eau en avoit absorbé 40. Les 60 parties qui restoient étoient composées le 37 de gaz azote et de 23 de gaz oxigène. Cent parties le gaz oxigène avoient donc, d'après cela, perdu, dans l'eau de Seine, 77 parties, et en avoient dégagé 37 de gaz azote.

238 EAU

L'eau n'a pas paru avoir beaucoup d'action sur un vo-

lume de gaz hydrogène.

Le volume du gaz azote pur sur l'eau a été diminué de 2 à 3 pour 100; mais le résidu n'étoit plus du gaz azote pur. On y trouva 0,11 de gaz oxigène qui étoit dégagé par

o, 14 de gaz azote.

Quoique le gaz hydrogène ne soit pas sensiblement absorbé par son contact avec l'eau de rivière, un mélange de ce gaz avec le gaz oxigène a été absorbé en quantité considérable. La diminution de volume est d'autant plus forte que le gaz oxigène est prédominant, comme, par exemple, dans un mélange de 200 parties de gaz oxigène et de 100 parties de gaz hydrogène.

Dans toutes ces expériences il s'est dégagé du gaz azote de l'eau. Dans le résidu d'un mélange de parties égales de gaz oxigène et de gaz hydrogène, Humboldt et Gay-Lussac ont trouvé, sur 100 parties, azote 20, gaz hydrogène 50, et gaz oxigène 30. Plus l'absorption du gaz oxigène étoit

grande, plus il y avoit de gaz azote dans l'eau.

Un mélange de 400 parties de gaz oxigène, et de 200 de gaz hydrogène, qui séjourna pendant 10 jours sur de l'eau de la Seine, fut réduit à 562; ce résidu étoit composé de 246 de gaz azote, de 142 de gaz hydrogène, et de 174

de gaz oxigène.

Pour résoudre la question si le gaz hydrogène absorbé forme de l'eau avec le gaz oxigène, on mit en contact un mélange de ces deux gaz avec l'eau privée d'air par ébullition. Au bout de 12 jours, on distilla cette eau: on trouva dans l'air retiré, une quantité suffisante de gaz oxigène pour enslammer le mélange par l'eudiomètre de Volta.

L'eau de rivière agit moins sur un mélange de gaz oxigène et de gaz azote, que sur un mélange de gaz oxigène et de gaz hydrogène. Lorsqu'on met l'eau en contact avec du gaz oxigène, il se dégage du gaz azote; si, au lieu d'oxigène, on fait un mélange d'hydrogène et d'oxigène, elle en absorbe une partie, et elle donne en place du gaz azote. En général, l'eau tend à modifier la proportion de l'air qu'elle contient, d'après la nature du gaz qu'on lui présente. Comme l'eau de Seine est en partie chargée d'un mélange de gaz oxigène et de gaz azote, il

EAU 239

paroît naturel qu'elle agisse davantage sur un mélange de gaz oxigène et de gaz hydrogène, que sur des substances

dont elle est déjà saturée.

D'après de Marty, la même quantité d'eau qui n'absorbe d'abord qu'un certain volume de gaz oxigène, en prend, par un laps de temps, une quantité plus considérable. L'eau qui a été saturée par l'agitation avec le gaz oxigène, en absorbe encore, après avoir séjourné dans un endroit où le soleil ne donne pas, quand on l'agite de nouveau avec ce gaz.

Le même phénomène a lieu avec du gaz hydrogène. De Marty a observé que l'eau absorbe plus promptement, et en plus grande quantité, le gaz hydrogène, qu'elle n'absorbe le gaz oxigène. Il trouva de plus, qu'au bout de 2 ans, le volume du gaz absorbé n'étoit pas encore égal au

volume de l'eau.

L'eau chargée de gaz oxigène est plus propre à absorber le gaz hydrogène, et l'eau chargée d'hydrogène absorbe davantage d'oxigène. (De Marty.)

Ces phénomènes n'ont pas lieu avec le gaz azote; l'eau

agitée avec ce gaz n'en dissout pas davantage.

Lorsqu'on met en contact l'eau chargée de gaz azote, avec un mélange de gaz hydrogène et de gaz oxigène, elle absorbe de ce mélange, sans laisser dégager son gaz azote. Si l'on croyoit qu'il y a ici un échange, cela dépend, d'après de Marty, de ce qu'au commencement de l'absorption du gaz oxigène et du gaz hydrogène, il se dégage en effet une petite quantité de gaz azote.

Mais qu'on agite le gaz avec l'eau, toute la quantité de gaz azote rentrera dans l'eau comme elle étoit auparavant, malgré le gaz oxigène ou hydrogène qu'elle peut avoir

absorbé.

Le résultat qui vient d'être annoncé est si juste, qu'on peut par la force absorbante de l'eau, faire une analyse exacte de l'air. Il faut que l'eau soit préalablement saturée de gaz azote; elle absorbe alors exactement 0,21 en volume d'air, commé cela pourroit avoir lieu par un sulfure. De Marty assure que cette eau lui a servi avec avantage comme eudiomètre. Lorsqu'on n'a pas de gaz azote à sa disposition, on peut employer l'air; par ce moyen, elle

absorbe la totalité du gaz azote qu'elle doit contenir; quoiqu'elle absorbe en même temps du gaz oxigène, cela n'empêche pas qu'elle n'en prenne, avec le temps, de l'air, dont on se propose de faire l'analyse. De Marty se sert de cette propriété absorbante de l'eau, pour reconnoître si une quantité déterminée de gaz oxigène contient du gaz azote; s'il en contient, il ne sera pas entièrement absorbé par l'eau chargée de gaz azote. Voyez Annal. de Chim., t. 61, p. 271.

Les expériences de de Marty diffèrent sensiblement des résultats obtenus par Humboldt et Gay-Lussac. Il seroit à désirer que les physiciens reprissent cet objet. Il faut remarquer que les expériences de de Marty ont été faites

en général dans des vaisseaux clos.

On parlera à chaque article de l'action de l'eau sur le charbon, le soufre, le phosphore, les métaux, les terres,

les acalis, les acides, les sels, etc.

Lorsqu'on met des substances végétales dans l'eau, on remarque que ce liquide est absorbé, et que les matières végétales se ramollissent. L'action de l'eau chaude est bien plus active : le tissu végétal est plus intimement pénétré, et se divise plus facilement.

L'eau bouillante change singulièrement certains végétaux. Les uns deviennent plus tendres, d'autres changent leur saveur douce et sucrée, en une saveur acerbe et

fade.

L'action de l'eau sur les substances animales, présente à peu près les mêmes phénomènes; elles se divisent et se

dissolvent en partie dans ce liquide.

Les peuples civilisés ne mangent pas crues la plupart des substances animales, tandis que plusieurs végétaux peuvent être pris sans cuisson; une action lente de l'eau sur les matières animales, les convertit en adipocire. Voy. l'action de l'eau à chaque article des substances organiques.

L'eau pure ne s'altère pas. Rudenskiold a remarqué que l'eau d'Helsingborg, en raison de sa grande pureté, se conserve des années dans des flacons bouchés. Si l'eau contient des substances étrangères, elle répand bientôt

une odeur désagréable, et se putréfie.

Stiprian Luiscius s'est convaincu que la putréfaction de l'eau provenoit surtout des matières végétales et animales qui s'y trouvoient combinées avec le soufre, et que la couleur étoit due à la matière extractive tenue en so-bution.

Par l'addition d'un acide, Stiprian Luiscius en a dégagé du gaz hydrogène sulfuré, et la dissolution de l'argent ou du plomb, a noirci la liqueur. Les substances végétales y forment ordinairement du gaz hydrogène carboné, tandis que les substances animales donnent naissance à la formation de l'hydrogène sulfuré et de l'ammoniaque.

On trouve souvent que si les substances organiques sont entièrement décomposées, l'eau devient potable. Lorsqu'on expose l'eau gâtée pendant quelque temps à l'air, elle perd son odeur désagréable, ce que l'on accélère

par l'agitation.

Comme dans les voyages de long cours l'eau gâtée est la cause de beaucoup de maladies, on a fait des recherches multipliées pour prévenir la putréfaction de l'eau, ou pour rendre l'eau gâtée potable. Stiprian Luiscius y a ajouté plusieurs dissolutions métalliques très-oxidées. Il versa dans a livres d'eau fétide 6 à 10 gouttes de sulfate de fer au maximum; l'odeur désagréable diminua, et disparut bientôt. La couleur devint plus ou moins foncée, il se déposa des flocons, et il se dégagea du gaz hydrogène, du gaz hydrogène sulfuré, et du gaz azote.

Après avoir décomposé l'excès de sulfate de fer par la

craie, l'eau filtrée étoit claire et potable.

Si le gaz hydrogène carboné et le gaz hydrogène sulfuré ne se décomposent pas en totalité, l'eau conserve l'odeur putride. Dans ce cas, on peut employer avec avantage la moitié du sulfate de fer au minimum.

Lorsque les substances putrides se sont déposées, il faut décanter l'eau; et sur les navires, dont le mouvement

continuel empêche le dépôt, il faut filtrer.

Pour garantir l'eau de la putréfaction, Hahnemann a

proposé d'y ajouter du nitrate d'argent.

Il trouva que <u>100000</u> de poids de nitrate d'argent, ajouté à l'eau de rivière, qui ne doit pas être exposée au soleil, la garantissoit de la putréfaction. Laxe se servit pour cet

16

effet d'acide sulfurique; Lowitz et Kels de charbon. Lowitz trouva que l'action du charbon étoit plus efficace quand on y ajoutoit un peu d'acide sulfurique. Pour la marine, il recommande surtout la propreté des tonneaux. Il faut frotter l'intérieur avec du sable; on les remplit d'eau, et on ajoute à chaque tonneau 6 à 8 livres de charbon, et de l'acide sulfurique jusqu'à ce que l'eau devienne à peine acide.

Le charbon en poudre doit être remué une fois par semaine. L'eau gâtée peut être rendue potable par ce procédé.

Berthollet a entièrement confirmé l'action du charbon pour garantir l'eau de la fétidité. Il trouva cependant plus convenable de carboniser l'intérieur des tonneaux. La couche de charbon agit suivant lui de deux manières : elle empêche que la matière extractive des tonneaux ne se dissolve, et elle s'oppose à la putréfaction du principe extractif qui provient de l'endroit du bois où le charbon a été détaché. Ce grand avantage des tonneaux carbonisés vient d'être pleinement confirmé par deux capitaines russes, MM. Krusenstern et Lissjanski, dans leur voyage autour du monde. Voyez Journ. de Chim. et de Physiq., t. 1, p. 621.

Pendant long-temps on a regardé l'eau comme un corps simple. Boyle et Marggraff, etc., obtinrent, des distillations répétées d'une même quantité d'eau, un peu de terre, ce qui leur avoit fait croire que l'eau se convertissoit en terre. Lavoisier, en répétant l'expérience, vit bientôt que cette terre provenoit des vaisseaux distillatoires. Voyez Mém. de l'Acad., 1770, p. 73.

Eller, en broyant de l'eau dans un mortier de verre, obtint aussi de la terre qu'il crut provenir de l'eau. Voyes Mém. de l'Acad. de Berlin, 1746, p. 45.

Van Helmont a réussi à faire croître des arbres par le simple contact de l'eau. Cette expérience persuada beaucoup de physiciens que l'eau pouvoit être convertie dans toutes les substances qui se trouvent dans le végétal.

La découverte des gaz a fait connoître que l'eau est composée d'hydrogène et d'oxigène. Jamais découverte ne fut plus riche en conséquences; par elle on parvint à

expliquer un grand nombre de phénomènes dont on n'avoit pu rendre raison jusqu'alors.

Une découverte aussi importante demande quelques

détails.

Schéele est le premier qui ait fixé son attention sur les phénomènes qui ont lieu pendant la combustion de l'hydrogène. Il remarqua qu'en enflammant du gaz hydrogène au bout d'un tuyau communiquant à un matras posé sur l'eau et rempli de gaz oxigène, l'eau monta dans le matras à $\frac{7}{8}$, et que la flamme s'éteignoit alors. (Voyez Schéele, Chemische Schriften, t. 1, p. 65.)

Schéele a conclu de ses expériences que l'hydrogène s'étoit combiné avec l'oxigène, et qu'il y avoit eu production de chaleur. Si Schéele avoit fait cette expérience sur du mercure, il auroit sans doute aperçu la formation

de l'eau.

En 1776, Macquer enflamma, en présence de Sigaud de Lasond, du gaz hydrogène contenu dans un flacon; il appliqua un autre vase sur la flamme pour voir s'il se déposoit de la suie; la voûte du vase, au lieu d'être noircie, étoit tapissée de quelques gouttes d'eau. Voyez Dictionnaire de Macquer.

En 1777, Buquet et Lavoisier firent détonner un mélange de gaz oxigène et de gaz hydrogène. Buquet soupconna que le produit devoit être de l'acide carbonique; Lavoisier, au contraire, s'attendoit à la formation d'acide sulfurique ou d'acide sulfureux. Ils virent que le produit n'étoit pas de l'acide carbonique, mais ils ne déterminèrent pas la nature du produit. (Voyez Mém. de l'Acad.,

1781, p. 470.)

En 1781, Waltire enflamma, à la sollicitation de Priestley, dans un vase de cuivre, un mélange de gaz hydrogène et de gaz oxigène; après la combustion, il trouva le poids diminué. Priestley avoit fait l'expérience auparavant en présence de Waltire dans un vaisseau de verre. Ce vase s'humecta sur la paroi intérieure, et se couvrit d'une substance fuligineuse, que Priestley soupçonna provenir du mercure employé pour remplir le vaisseau. Voyez Phil. Trans., t. 74, p. 352.

Cavendish qui avoit connoissance de l'expérience de

Priestley et de Waltire, enflamma, en 1781, du gaz hydrogène qu'il avoit mélé avec 2 ½ parties d'air atmosphérique, et il obtint de l'eau. Dans une autre expérience, il brûla 37000 grains poids de gaz hydrogène avec 19500 grains en poids de gaz oxigène; il obtint pour résultat 30 grains d'eau mêlée d'un peu d'acide nitrique.

Watt, en s'étayant des expériences de Priestley, regarda l'eau comme un composé d'oxigène et d'hydrogène, ou une combinaison de l'air déphlogistique et de phlogiston privés en partie de leur feu secret (Phil. Trans., 1784). Cavendish a cependant le mérite d'avoir démontré le premier que l'eau se formoit par la combustion du gaz

hydrogène avec le gaz oxigène.

Dans l'hiver de 1781 et de 1782, Lavoisier fit des expériences en présence de Gingembre sur cet objet. Ils remplirent un flacon d'une capacité de 6 pintes avec du gaz hydrogène; ils l'enflammèrent; et avant de boucher le flacon ils y mirent 2 onces d'eau de chaux.

Du bouchon partoit un tube de cuivre à travers lequel on fit passer un courant de gaz oxigène pour entretenir

la combustion.

Ils ont répété trois fois cette expérience sans pouvoir reconnoître le produit de la combustion. (Voyez Mém. de l'Acad., 1781, p. 470.)

Lavoisier se servit alors d'appareils plus étendus pour pouvoir continuer plus long-temps la combustion, de manière que les premières portions de gaz étant brûlées, il pût en faire passer de nouvelles quantités par des robinets.

Le 24 juin 1783, Lavoisier et Laplace firent la combustion des gaz en présence de Leroi, de Vandermonde, de plusieurs autres académiciens et de Blagden (qui avoit annoncé à la société que Cavendish avoit antérieurement obtenu de l'eau par cette combustion); le résultat de cette expérience fut 295 grains d'eau pure. Lavoisier en conclut que l'eau étoit composée d'hydrogène et d'oxigène. A la même époque, Monge et Meusnier à Mézières obtinrent les mêmes résultats.

Il seroit trop long de rapporter toutes les expériences failes sur cet objet, et qui ont eu le même but.

Comme l'expérience faite, en 1790, par Seguin, Fourcroy et Vauquelin, peut être regardée comme un modèlé

d'exactitude, nous la choisirons pour exemple.

Le gaz hydrogène fut obtenu par le moyen du zinc granulé, et le gaz oxigène par le muriate suroxigéné de potasse. La densité des gaz fut réduite à 28 pouces de pression de baromètre et à la température de 140 Réaum.

On opéra la combustion, à l'aide de l'étincelle électrique, dans un ballon de verre, dont on avoit retiré l'air

par la machine pneumatique.

L'expérience, qui dura 185 heures, avoit exigé:

Gaz hydrogène. 25980,563 pouces cubes. oxigène. . 13475,198

En ouvrant le ballon on y trouva, outre 12 onces 4 gros et 45 grains d'eau, les gaz suivants :

> Gaz azote . . . 467 pouces cubes. acide carbonique. 39 oxigène . . . 465 hydrogène. .

On trouva que 100 parties de gaz oxigène employées pour l'expérience, contenoient 3 parties de gaz azote en volume. Les 13475,198 pouces cubes de gaz oxigène qui avoient servi à l'expérience, étoient deux composés de 404,256 pouces cubes de gaz azote, et de 10370,942 pouces cubes de gaz oxigène.

Ensuite, comme la machine pneumatique ne donne pas un vide parfait, le ballon retient toujours 15 pouces cubes d'air atmosphérique, qui est composé de 11 pouces cubes de gaz azote et de 4 pouces cubes de gaz oxigène; on obtient, en ajoutant ces gaz aux précédents, 415,256 pouces cubes de gaz azote, et 13074,942 pouces cubes de gaz oxigène.

Dans le courant de l'expérience, on a donc employé:

12570,942 pouces cubes de gaz azote . . 6209,869 grains. 25963,563 gaz hydrogène 1039,358 7249,227

La quantité d'eau obtenue a été de 7245 grains; il y

eut donc une perte de 4,227 grains.

L'eau obtenue a été trouvée parfaitement pure par les commissaires de l'académie; sa pesanteur spécifique étoit à celle de l'eau distillée comme 18671 est à 18670.

D'après le poids, 100 parties d'eau seroient composées de

Oxigène							100,000
	Oxigène Hydrogène.	•	•	•	•	•	85,662 14,338

Comme MM. Fourcroy, Vauquelin et Seguin n'ont pas eu égard au gaz chargé d'eau, qui, d'après Saussure, est de 10 grains par pouce cube à 14 degrés, il faut en rendre compte et déterminer la pesanteur spécifique des gaz. D'après cette correction, on auroit les rapports suivants:

22) 410801101	•	•	•	•		100,00
Hydrogène.					•	12.50
Oxigène	•	•	•	•	•	87,41

Voyez Humboldt et Gay-Lussac, Nouv. Journ. de

Chimie, t. 5, p. 72.

La proportion des deux gaz en volume peut être, selon Fourcroy, Vauquelin et Seguin, à 28 pouces de baromètre et à 10 degrés de température, de

Gaz oxigène	•	•	•	•	100
hydrogène.	•	•	•	•	20 5

D'après Humboldt et Gay-Lussac, de

Quelques physiciens ont obtenu, par la combustion du gaz hydrogène, une petite quantité d'acide nitrique; cela a lieu si les gaz employés contiennent beaucoup de gaz azote. Il paroît cependant, d'après les expériences de Priestley, que la présence du cuivre détermine la forma-

tion plus abondante d'acide nitrique, qui est moins sensible dans des vaisseaux de verre.

Voyez Meunier et Lavoisier, Mem. de l'Acad., 1781, p. 259; Fourcroy, Vauquelin et Seguin, Annal. de Chim., t. 8, p. 230; Lavoisier, Traité élémentaire, t. 2, p. 346; Joh. Tob. Mayer, Descriptio machinæ ad combustionem gaz inflammabilis et vitalis idonea, Gottingue, 1800, traduite dans le Journal de Pharmacie de Trommsdorff, t. 8, et dans le Journal de Schérer, t. 5; John Cuthberson, Appareil pour la formation de l'eau, idem, t. 2; Higgins, Appareil pour la formation de l'eau, idem, t. 6.

Biot obtint de l'eau par la simple compression du gaz oxigène avec du gaz hydrogène. A cet effet, il prit un canon de fusil muni d'un piston; l'extrémité du tuyau étoit garnie de cristal. A côté du corps de pompe étoit un robinet pour y faire passer les gaz; la partie inférieure du piston étoit entourée d'un gros cylindre de plomb pour

accélérer la compression.

Alors on remplit le corps de pompe avec un mélange de gaz hydrogène et de gaz oxigène, et on donne un coup de piston; on voit aussitôt une lumière vive. Il y eut une forte détonnation, et le fond de verre du corps de pompe fut brisé; l'anneau de cuivre qui l'attachoit par le moyen d'une vis, fut rompu; celui qui tenoit le corps de pompe eut la main un peu brûlée et froissée par la force de l'explosion.

L'expérience fut répétée dans un canon de cuivre. Le premier coup de piston a occasionné un bruit semblable à un fort coup de fouet; par un deuxième coup exercé sur une nouvelle quantité de gaz, il y eut détonnation, et le corps de pompe fut brisé avec une explosion vive.

Ces phénomènes démontrèrent suffisamment une combinaison entre les deux gaz. La grande chaleur qui s'est dégagée a réduit l'eau nouvellement formée en vapeurs, et l'a dilatée extraordinairement.

La théorie de ce phénomène est très-simple. Une compression rapide sollicite les deux gaz à laisser échapper une grande quantité de calorique qui élève instantanément leur température à un degré capable de les enflammer dans cet état de condensation. Annal. de Chimiè, t. 53, p. 321, trad. dans le Nouveau Journ. de Chimie, t. 5, p. 95.

On peut trouver les parties constituantes de l'eau par

la voie analytique.

Lorsqu'on fait passer de l'eau en vapeurs à travers un tube de fer rouge, on obtient du gaz hydrogène. Le fer s'oxide au minimum, augmente en poids, et l'eau disparoît en totalité. L'augmentation de poids du fer avec le poids du gaz hydrogène formé est égale à la quantité d'eau disparue.

De la limaille de fer qu'on laisse pendant quelque temps dans l'eau froide, se convertit en oxide de fer au minimum, et il se dégage du gaz hydrogène; le grillage de fer humecté d'eau repose entièrement sur ces principes.

Lorsqu'on fait passer de l'eau en vapeur à travers un tube qui contient du charbon rouge, on obtient un mélange de gaz hydrogène et de gaz acide carbonique; le poids de ces gaz correspond à la perte de l'eau et du charbon.

Paets van Troostwyk et Deimann ont décomposé l'eau par l'étincelle électrique. Ils ont pris un tube de verre d'une ligne d'épaisseur et de 10 lignes de longueur. L'une des extrémités du tube a été fermée à la lampe, après y avoir introduit un fil d'or de \(\frac{1}{12}\) de ligne de diamètre. Dans l'autre extrémité du tube, qui étoit ouverte, on avoit mis un fil semblable qu'on pouvoit mouvoir librement. On remplit alors le tube d'eau privée d'air par l'ébullition ou par la machine pneumatique; le tube fut placé dans l'eau par son extrémité ouverte.

Le succès de cette expérience dépend uniquement de la force de l'étincelle électrique. L'étincelle du conducteur simple de la grande machine de Teylor ne fut pas assez forte; il fallut employer une bouteille de Leyde. Celle qui a servi à l'expérience avoit une surface couverte de 120 pouces carrés; si l'étincelle est trop forte, le tube

cassera infailliblement.

On écarte les extrémités des deux fils jusqu'à ce qu'on aperçoive que chaque étincelle forme une petite bulle de fluide élastique qui passe dans la partie supérieure du tube.

Il faut à peu près 600 étincelles pour former une co-

lonne d'un pouce et demi de gaz. Le fluide électrique qui passe à travers, l'enflamme, et il ne reste qu'une petite bulle d'air qui peut provenir d'un peu d'air contenu dans l'eau. Si l'on continue l'expérience sur la même quantité d'eau, ayant soin de laisser sortir chaque fois la bulle d'air qui s'étoit formée, les inflammations subséquentes ont lieu sans qu'il y ait un résidu d'air.

Voyez Paets van Troostwyk et Deimann sur la décomposition de l'eau par l'étincelle électrique, dans le Journ. de Physique de Gren, t. 2, p. 130; Péarson, sur les gaz qui proviennent de l'eau exposée à l'étincelle élec-

trique, Annal. de Crell, 1778, t. 1, p. 122.

EAU CELESTE. Voyez Cuivre.

EAU DE CHAUX. Voyez CHAUX.

EAU DE CRISTALLISATION. Aqua cristallisationis. Krystallisationswasser.

Un cristal qui se forme dans une solution d'eau entraîne une partie de ce liquide, et se combine avec lui; cette

quantité d'eau est appelée eau de cristallisation.

Les sels contiennent plus ou moins d'eau de cristallisation; la quantité d'eau dans le même sel est sujette à des variations qui dépendent des circonstances qui accompagnent la cristallisation. L'eau est solidifiée dans les cristaux; par cette raison, quelques auteurs ont proposé de l'appeler glace de cristallisation.

L'eau de cristallisation influe beaucoup sur la forme, la transparence et sur la solidité du cristal. Lorsqu'on enlève à un cristal son eau, il devient opaque et pulvé-

rulent.

L'eau de cristallisation n'adhère pas avec la même force aux sels; les uns la perdent par le simple contact à l'air,

comme la plupart des sels à base de soude.

L'eau de cristallisation est cause de la susion aqueuse que subissent certains sels qu'on expose à la chaleur, qui ramène l'eau de cristallisation à l'état liquide, et qui dissout alors le sel.

On peut aussi expliquer par-là pourquoi les sels cris-

250 EAU

tallisés qu'on dissout dans l'eau, produisent du froid, tandis que les sels effleuris opèrent un effet contraire.

EAU DE L'AMNIOS. Voyez Liqueur de l'Amnios.

EAU FORTE. Voyez Acide nitrique.

EAU GAZEUSE. Voyez Eaux minérales.

EAU DE LUCE. Aqua Luciæ, Spiritus salis ammoniaci succinatus lactescens. Lucienwasser.

L'odeur de l'ammoniaque en combinaison avec les huiles essentielles devient ordinairement plus agréable; cette circonstance peut avoir donné lieu à la composition suivante.

On dissout 10 à 12 grains de savon blanc dans 4 onces d'esprit de vin, et on y mêle 1 gros d'huile de succin rectifiée, et l'on filtre. On ajoute ensuite de l'ammoniaque liquide très-concentrée jusqu'à ce que le liquide qu'on agite dans un flacon, ait acquis une belle couleur de blanc de lait mat. S'il se forme une pellicule à la surface, on ajoute un peu d'alcool. Cette liqueur est appelée eau de Luce.

EAU DE LA REINE. Keir donna ce nom à un composé d'acide sulfurique et d'acide nitrique. Elle a, d'après lui, la propriété de dissoudre l'argent en grande quantité. Ce liquide agit aussi sur d'autres métaux; mais il les oxide seulement sans les dissoudre. Comme le cuivre n'en est pas attaqué, on s'en est servi avec avantage à Birmingham (où l'on fabrique des vases de cuivre plaqués en argent), pour séparer l'argent de la limaille.

On précipite ensuite ce dernier métal de sa dissolution concentrée, par le muriate de soude. Les meilleures proportions pour ce liquide composé, sont, d'après Keir, de dissoudre 1 livre de nitrate de potasse dans 8 à 10 livres d'acide sulfurique, d'une pesanteur spécifique de 1,844.

L'auteur a choisi le nom eau de la reine, parce qu'elle agit comme dissolvant sur l'argent (reine des métaux), comme l'eau royale agit sur l'or, le roi des métaux.

EAU-MERE. Muria. Mutterlange.

On entend par eau-mère, le liquide surnageant qui reste après la cristallisation des sels. Dans la préparation du salpêtre, du sel marin, de l'alun, etc., l'eau-mère diffère des sels cristallisés; elle contient encore d'autres sels en solution. Comme les sels restants dans l'eau-mère, n'ont pas le même degré de cristallisabilité, on peut encore, s'il y en a une assez grande quantité, en isoler quelques-uns. Dans d'autres cas, si l'eau-mère contient des nitrates terreux, on les décompose par la potasse, pour avoir une nouvelle quantité de nitre.

Les eaux-mères, qui ne contiennent qu'un sel, doivent être évaporées pour le faire cristalliser; mais cette deuxième cristallisation est rarement aussi belle que la première.

EAU MERCURIELLE. Voyez Nitrate de mercure.

EAUX MINÉRALES. Aquæ minerales. Mineralische Wasser.

Toute eau qui contient une substance minérale en solution, pourroit, à la rigueur, être rangée parmi les eaux minérales; mais on n'a donné ce nom qu'à celles qui peuvent faire éprouver quelque effet salutaire à l'économie animale; on les appelle alors eaux salubres.

L'origine de ces eaux est facile à concevoir, si l'on considère que l'eau est le dissolvant d'un grand nombre de substances.

Lorsqu'elle passe dans l'intérieur de la terre sur différentes couches qui contiennent des substances solubles, elle en prend une partie. Le calorique qui favorise puissamment cette solution, doit être considéré dans la formation des eaux minérales.

Comme la nature opère toujours en grand, elle produit souvent des essets que l'homme, borné par l'espace, le temps et la force, cherche en vain à imiter.

A mesure que la chimie s'est perfectionnée, on a cherché à décomposer les eaux minérales.

Boyle est le premier qui ait donné une méthode d'analyse. Il démontra la présence de l'air et indiqua plusieurs réactifs propres à faire connoître quelques sels.

1

252 EAU

En 1665, Dominic Duclos essaya d'analyser les eaux minérales de France. Il employa les réactifs de Boyle, et en augmenta le nombre. En 1680, Hierne publia son analyse des eaux minérales de Suède. Regis, Didier, Burlet et Homberg, ont perfectionné cette branche d'analyse. En 1726, Boulduc démontra comment on peut précipiter plusieurs sels par l'alcool.

La découverte de l'acide carbonique par Black est une époque remarquable pour l'analyse des eaux minérales. Le mémoire de Bergmann, en 1778, sur cet objet, doit être regardé comme classique. Viennent ensuite les travaux de Black, Fourcroy, Kirwan, Westrumb, Klaproth; ces chimistes ont rendu l'analyse des eaux plus facile, et

y ont porté plus d'exactitude.

Outre l'air atmosphérique, on a trouvé dans l'eau minérale les substances suivantes.

Gaz azote. Péarson l'a trouvé dans l'eau de Buxton; Garnet l'a rencontré dans l'eau de Harrowgate, et Lambe, dans celle de Lemington Priors. Gimbernat a trouvé le gaz azote combiné avec le soufre dans les eaux d'Aix-la-Chapelle.

Quant à l'existence du gaz azote sulsuré, trouvé par Schaub dans l'eau de Nenndorf, on n'en peut acquérir de

certitude que par des expériences ultérieures.

Gaz hydrogène sulfuré. Il est contenu dans les eaux sulfureuses ou hépatiques, en plus ou moins grande quantité.

Gaz carbonique. Il se trouve presque dans chaque source, et surtout dans les eaux acidules. Les eaux chargées d'acide carbonique, sont tantôt froides et tantôt chaudes. Dans l'eau acidule froide de Carlsbad, Klaproth trouva, dans 100 pouces cubes d'eau, 100 pouces cubes de gaz acide carbonique; dans 100 parties du Sprudel, 32 parties de gaz acide carbonique; dans 100 parties de la source Neuve, 50 parties; et dans la source du Château, 53 pouces cubes.

Acide sulsureux. On l'a trouvé dans plusieurs eaux chaudes d'Italie, situées dans le voisinage des volcans.

Acide boracique. Cet acide existe dans plusieurs lacs d'Italie. Voyez art. Acide boracique.

Soude. La soude combinée avec l'acide carbonique se trouve dans toutes les eaux classées parmi les eaux alcalines, comme celle de Carlsbad, d'Egerbrunnen, etc.

L'opinion de Black que la soude se trouve pure dans les sources bouillantes en Islande, et qu'elle opère la solution de la silice dans ces eaux, n'est pas admissible, d'après Klaproth. Voyez ses Mémoires sur les Minéraux,

t. 2, p. 108 (en allemand).

Silice. Bergmann est le premier qui ait découvert la silice dans les éaux. Par la suite, Black et Klaproth ont trouvé cette terre dans le Geyser et dans les sources de Rykum. Klaproth l'a trouvée depuis dans les eaux de Carlsbad; Hassenfratz, dans l'eau de Pougues; Breze, dans l'eau de Pu, ainsi que dans beaucoup d'autres.

Parmi les sels, on a rencontré jusqu'à présent des carbonates, des sulfates, des nitrates et des muriates, ainsi

que des sulfures.

Parmi les carbonates alcalins, on trouve fréquemment celui de soude, rarement celui d'ammoniaque. Il n'est pas encore décidé si le carbonate de potasse fait partie constituante des eaux minérales.

Chaux. La chaux pure n'a pas été trouvée dans les eaux; tandis que le carbonate de chaux se trouve dans presque toutes les eaux, où il est souvent en solution par un excès d'acide carbonique.

Les expériences de plusieurs chimistes, et surtout celles de Berthollet, ont fait voir que l'eau chargée d'acide carbonique peut tenir en solution 0,002 de carbonate de

chaux.

Mais on trouve que l'eau à 50 degrés Fahr., 10 centig., saturée d'acide carbonique, peut tenir presque 0,002 d'acide carbonique en poids. Il suit de-là que l'eau saturée d'acide carbonique peut contenir autant de carbonate de chaux en poids. Lorsqu'on augmente la quantité d'eau, même dans le cas où l'acide carbonique seroit diminué, le carbonate de chaux restera en dissolution. Il suffit que le poids de l'acide carbonique surpasse celui du carbonate de chaux pour le tenir en solution.

Carbonate de magnésie. Ce sel se trouve aussi dans les eaux, mais plus rarement que le carbonate de chaux.

I

Carbonate de ser. Il fait partie des eaux minérales qu'on appelle eaux serrugineuses.

Le sulfate de soude se trouve dans plusieurs eaux, et

même en très-grande quantité.

Le sulfate d'ammoniaque existe quelquefois dans les eaux minérales près des volcans.

Le sulfate de chaux est très-abondant dans les eaux. Lister paroît avoir démontré son existence le premier, en 1682.

Le sulfate de magnésie fait presque toujours la partie principale des eaux qui ont des propriétés purgatives. On la découvert, en 1610, dans l'eau d'Epsom, et, en 1696, le docteur Gren fit un mémoire sur cet objet.

Le sulfate d'alumine est infiniment rare dans les eaux.

Il en est de même du sulfate de ser; il existe dans les eaux près des volcans.

Le sulfate de cuivre se trouve seulement dans les eaux

qui ont leur origine dans des mines de cuivre.

Le sulfate de manganèse a été découvert, par Klaproth, avec l'acide boracique, dans le sassalin contenu dans les lacs de Sirés.

Le nitrate de potasse a été trouvé dans quelques sources de la Hongrie; cette substance est cependant rare dans les eaux.

Le nitrate de chaux a été découvert, par Marggraff, dans l'eau du château de Berlin. En 1756, Home, d'Edimbourg, l'a rencontré dans les eaux. On prétend que différentes sources dans les déserts sablonneux de l'Arabie, en contiennent. Le nitrate de magnésie se trouve aussi dans quelques eaux.

Le muriate de potasse est très-rare; Julin l'a trouvé dernièrement dans les sources d'Uhleaborg, en Suède.

Muriate de soude. Ce sel est contenu non seulement dans l'eau de la mer, mais encore dans presque toutes les eaux. Les unes en contiennent une si grande quantité qu'on peut l'en séparer avec avantage, aussi en a-t-on fait une branche de commerce. Voyez article Sel Marin.

Muriate d'ammoniaque. On prétend l'avoir rencontré

dans quelques sources d'Italie et de Sibérie.

Muriate de barite. Très-rare; Bergmann dit l'avoir retiré d'une eau en Suède. E A U 255

Les muriates de chaux et de magnésie sont très-abondants dans les eaux, tandis que le muriate d'alumine y est rarement. Withering a trouvé ce sel dans quelques eaux.

Bergmann a annoncé le premier que le muriate de manganèse existoit dans quelques eaux minérales; ce fait vient d'être confirmé par Lambe, dans les eaux de Lemington Priors.

Le borax se trouve dans quelques lacs en Perse et au Thibet.

La combinaison de l'hydrogène sulfuré avec la chaux et la soude constitue les eaux sulfureuses.

L'extractif végétal se trouve abondamment dans les eaux, plus rarement cependant dans les eaux de source que dans l'eau de rivière. Cette dernière contient aussi quelquefois de la gélatine animale.

Le bitume se trouve divisé et mêlé dans certaines eaux, à l'aide de la soude ou de l'hydrogène sulfuré. Quelquefois

il y est chimiquement combiné.

D'après les substances prédominantes, on a divisé les eaux minérales en quatre classes : eaux acidules, eaux sá-lines, eaux ferrugineuses et eaux hépatiques.

Les eaux acidules, qui contiennent une quantité considérable d'acide carbonique, se distinguent par leur saveur piquante; elles rougissent la teinture de tournesol, pétillent, quand on en verse dans un vase, comme le vin de Champagne. Elles forment un précipité avec l'eau de barite, de strontiane et de chaux.

Dans ces eaux l'acide carbonique, ne se trouve pas à l'état de pureté; elles confiennent presque toujours du muriate de soude, du carbonate de chaux, de magnésie et de soude. Tous ces sels se trouvent dans l'eau de Selz. Quelques eaux acidules contiennent aussi du fer; les unes sont chaudes, les autres sont froides.

Les eaux acidules les plus connues, sont, outre l'eau de Selz, celles d'Egerbron, d'Altwasser, de Codowaer, de

Pyrmont, de Dribourg, de Bilin, etc.

On appelle eaux salines, celles dans lesquelles les sels prédominent; elles peuvent contenir, en outre, de l'acide carbonique, de l'hydrogène sulfuré, du fer, etc.; mais ces substances y sont en petite quantité. Les eaux de cette

256 EAU

classe peuvent être divisées en cinq sous-espèces. On les appelle eaux dures, si elles contiennent du sulfate ou du carbonate de chaux. Elles décomposent le savon et ne cuisent pas les légumes. La seconde espèce est celle où prédomine le sulfate de magnésie. Elles sont purgatives, d'une saveur amère; on les appelle aussi eaux ameres. Les eaux de Seidschutz et d'Epsom en sont des exemples. Lorsque le sel marin fait la partie prédominante, on les appelle sources salines. Lorsque le carbonate de soude domine, on les appelle eaux alcalines. Si, enfin, elles contiennent beaucoup de carbonate de chaux, sans excès d'acide, on les appelle eaux incrustées. Elles déposent sur les corps qu'on y plonge une couche de carbonate de chaux.

La troisième classe constitue les eaux sulfureuses; elles sont reconnoissables à leur odeur putride, à la propriété de noircir l'argent et de laisser déposer du soufre. On peut en distinguer deux espèces, les unes contenant du gaz hydrogène sulfuré, et les autres du gaz azote sulfuré.

Dans la quatrième classe sont rangées les eaux ferrugineuses; la teinture de noix de galle leur donne une teinte violette ou noirâtre. On peut en distinguer trois espèces: elles sont simples, s'il y a du carbonate de fer, sans excès d'acide: on s'en sert alors pour les bains; le fer peut y être en dissolution dans un grand excès d'acide carbonique, ou bien le fer est en combinaison avec l'acide sulfurique.

Avant de commencer l'analyse d'une eau minérale, on examine ses propriétés physiques, sa couleur, sa transparence, son odeur, sa saveur, sa température et sa pesanteur spécifique. On remarque s'il se forme un dépôt, et on examine sa nature. Il est utile de connoître les fossiles qui se trouvent aux environs de l'eau; il faut déterminer le niveau de la source et les couches terreuses qui l'entourent, etc.

Si l'analyse ne peut pas se faire à la source, il faut remplir des bouteilles sous le niveau de l'eau et les boucher avec soin.

On procède auparavant à une analyse préliminaire par les réactifs, pour reconnoître les substances qui peuvent s'y trouver. Voyez l'article Réactifs.

Quant aux gaz, on verra plus bas comment il faut les dégager et les examiner.

L'hydrogène sulfuré est reconnoissable son odeur semblable aux œuss pourris. Il rougit la teinture de tour nesol, mais le rouge n'est pas de durée; il précipite en noir les nitrates d'argent, de mercure et de plomb, et précipite en jaune la solution de l'oxide blanc d'arsenic. Lorsqu'on chausse l'eau, il se dégage du gaz hydrogène sulfuré.

Le gaz azote sulfuré est également reconnoissable à son edeur désagréable. Il se comporte avec les dissolutions métalliques, comme l'hydrogène sulfuré. Lorsqu'on fait chauffer cette eau, il s'en dégage du gaz azote sulfuré, mais avec plus de difficulté que le gaz hydrogène sulfuré.

L'acide carbonique libre se manifeste par une saveur acidule qu'il communique à l'eau. La teinture de tourne-sol en est rougie; la couleur rouge disparoît peu à peu. Par l'ébullition, l'eau perd la propriété de rougir la teinture de tournesol. L'eau de chaux en est troublée, et une grande quantité d'eau acidule redissout le carbonate de chaux formé. Cette eau décompose le savon. Lorsqu'on la fait bouillir, il s'en dégage du gaz acide carbonique.

Les acides minéraux libres dans une eau, sont reconnoissables en ce qu'elle rougit la teinture de tournesol d'une manière constante.

Lorsqu'une eau contient de l'acide sulfurique, les nitrates, muriates et acétates de barite, de strontiane et de chaux, y forment un précipité, ainsi que l'acétate de plomb.

La barite est surtout le réactif le plus sensible pour l'acide sulfurique libre; elle peut constater la présence de 1000000. Si l'eau contient des alcalis, il faut les saturer auparavant par l'acide nitrique ou muriatique; il faut encore que le précipité formé par la barite ne soit pas soluble dans les acides.

L'acide muriatique peut être reconnu par le précipité blanc qu'il forme avec le nitrate d'argent. Il faut, pour qu'il se précipite seulement du muriate d'argent, que les alcalis ou les carbonates alcalins, soient préalablement

17

traités par l'acide nitrique; s'il y a de l'acide sulfurique, il doit être enlevé par le nitrate de barite.

On découvre l'acide boracique par l'acétate de plomb, avec lequel il forme un précipité insoluble dans l'acide acétique. Si l'on veut s'assurer de la présence de l'acide boracique, il faut saturer auparavant les alcalis et les terres par l'acide acétique, et enlever l'acide sulfurique par l'acétate de strontiane, et l'acide muriatique par l'acétate d'argent.

Lorsque l'eau contient de la soude ou d'autres alcalis, elle brunit la teinture de curcuma, et rend la teinture de fernambouc violette; cela a même lieu lorsque les alcalis sont combinés avec l'acide carbonique; mais il est nécessaire que l'acide libre soit dégagé. Il ne faut cependant pas perdre de vue que l'eau de chaux agit sur ces teintures comme les alcalis. L'eau qui est chargée de magnésie et de chaux, et dissoute par l'acide carbonique, agit sur le fernambouc comme les alcalis, aussitôt que l'acide carbonique libre est suffisamment dégagé.

La barite se reconnoît par le précipité blanc insoluble qu'elle forme avec l'acide sulfurique étendu d'eau.

La chaux peut être reconnue par l'acide oxalique, qui forme avec elle un précipité blanc. S'il y a un acide minéral dans l'eau, il faut qu'il soit préalablement saturé; s'il y a de la barite, il faut l'enlever par l'acide sulfurique. La magnésie est précipitée très-lentement par l'acide oxalique, tandis que la chaux se précipite sur-le-champ.

On peut reconnoître la silice en évaporant l'eau jusqu'à siccité, et en traitant le résidu par l'acide muriatique; la silice reste insoluble.

La présence de l'alumine et de la magnésie peut être reconnue par les réactifs suivants. L'ammoniaque pure les précipite toutes les deux, et ne précipite aucune autre terre, pourvu que l'acide carbonique ait été enlevé préalablement par la soude ou par l'ébullition. L'eau de chaux ne précipite que ces deux terres, si toutefois l'acide carbonique a été chaussé par l'ébullition, et l'acide sulfurique enlevé par le nitrate de barite. L'alumine précipitée avec la magnésie, peut être séparée en faisant bouillir le pré-

259

cipité avec une lessive de potasse, qui dissout l'alumine sans attaquer la magnésie.

Le carbonate de soude agit sur le curcuma. L'eau qui contient ce sel, précipite à froid les muriates de chaux et de barite, tandis qu'il ne précipite pas les sels à base de magnésie, à moins d'employer l'ébullition. Il décompose en outre les nitrates de mercure, d'argent, et l'acétate de plomb. Tous ces précipités sont solubles dans l'acide nitrique.

L'eau qui contient de la soude, précipite le sublimé corrosif en rouge brunâtre; cela n'a pourtant pas lieu quand l'eau renferme en même temps beaucoup de muriate de soude; alors il se forme un précipité blanc. Lorsqu'il y a beaucoup de muriate de soude, et peu de soude,

il n'y a aucun précipité.

Le carbonate de chaux en solution par l'acide carbonique libre, forme un précipité avec l'acide oxalique; l'ammoniaque se combine avec l'acide carbonique libre, et le carbonate de chaux se précipite. Lorsqu'on fait bouillir cette çau, le carbonate de chaux se précipite; il se dissout dans l'acide nitrique, et forme du sulfate de chaux avec l'acide sulfurique.

Le carbonate de magnésie peut être découvert par les mêmes réactifs. Le précipité séparé par l'ébullition, donne, avec l'acide sulfurique, le sulfate de magnésie, qui est très-soluble dans l'eau.

Le carbonate de fer est reconnoissable à la saveur astringente qu'il communique à l'eau. L'acide gallique y forme un précipité noir, le prussiate de potasse un précipité bleu : cette eau laisse déposer par le repos, et encore plus rapidement par l'ébultition, un oxide de fer.

Le sulfate de soude se distingue par la saveur amère qu'il donne à l'eau; avec la barite on forme un sulfate insoluble. L'eau rapprochée par l'évaporation, laisse précipiter le sulfate de soude par l'alcool. L'eau évaporée précipite avec le pitrate d'argent un sulfate d'argent, qui n'est pas soluble dans l'acide nitrique.

L'alun est reconnoissable par sa saveur douce, acerbe; l'ammoniaque en précipite l'alumine, et la barite y dé-

montre l'acide sulfurique.

Le sulfate de chaux peut être reconnu par le carbonate de soude; il se forme un carbonate de chaux. Avec l'acide oxalique, on a un précipité d'oxalate de chaux; par l'eau de barite, un sulfate insoluble. Tous ces précipités ont encore lieu, même lorsqu'on a fait bouillir l'eau longtemps, et après l'avoir filtrée.

L'eau chargée de sulfate de magnésie, présente à peu près les mêmes caractères que celle chargée de sulfate de soude. Le carbonate de soude neutre ne précipite le carbonate de magnésie qu'à l'aide de l'ébullition. Le sulfure hydrogéné de strontiane précipite aussi le sulfate de magnésie; il faut pour cela que l'eau ne contienne pas d'acide libre, pas même d'acide carbonique.

Le sulfate de fer se reconnoît à sa saveur astringente; la noix de galle et le prussiate de potasse, indiquent la présence du fer, et la barite, celle de l'acide sulfurique.

Le sulfate de cuivre est reconnoissable à la saveur nauséabonde qu'il communique à l'eau; un excès d'ammoniaque donne une couleur bleue à cette eau; le prussiate de potasse y forme un précipité d'un brun reugeatre.

Le muriate de soude se distingue à sa saveur. Le nitrate d'argent forme, dans les eaux qui en contiennent, un précipité blanc. On obtient aussi le muriate de soude cristallisé en évaporant convenablement l'eau.

Le muriate de chaux donne à l'eau une saveur amère particulière, désag eable. Le nitrate d'argent, le carbonate de potasse, et l'acide oxalique y forment un précipité.

Le muriate de magnésie peut être reconnu par les mêmes moyens, excepté que les carbonates alcalins ne le précipitent pas à froid.

Nitrate de potasse. On reconnoît ce sel en évaporant l'eau jusqu'à siccité; et en projetant le résidu sur des charbons ardents, il y a fusion et légère détonnation. L'acide sulfurique en dégage de l'acide nitrique.

Pour déterminer les rapports de ces substances, on

emploie le procédé suivant.

On commence par séparer les gaz, et par déterminer leurs proportions.

A cet effet, on introduit dans une cornue tubulée, ou

EAU 261

dans une fiole dont on connoît la capacité, autant d'eau, de manière que, par l'ébullition, elle ne puisse passer par le cou de la cornue. On adapte à la cornue un tube recourbé qui plonge sous des cloches remplies de mercure; on fait bouillir l'eau pendant ¼ d'heure; le gaz passe sous les cloches: on retire alors le tube du mercure, et on laisse refroidir.

Après le refroidissement, on réduit le gaz à la densité convenable, d'après la formule indiquée à l'article Eudiomètre (voyez cet article), et on fait abstraction de l'air.

Si l'on veut séparer l'acide carbonique d'un mélange de gaz, on fait passer sous la cloche de l'ammoniaque liquide. L'ammoniaque absorbe rapidement l'acide carbonique; et par la diminution de volume, on peut déterminer son poids; le résidu sera de l'air atmosphérique provenant des vaisseaux.

On peut aussi, au lieu d'ammoniaque, se servir d'eau de chaux.

Si l'on se sert de la cuve pneumatique, il faut employer de l'eau chaude, afin que le gaz acide carbonique ne se dissolve pas.

Les gaz hydrogène et gaz azote sulfurés, doivent être recueillis dans l'eau tiède: le mercure leur enleveroit le soufre; cètte analyse doit être faite à la source.

Pour les eaux qui sont foiblement chargées de ce gaz, on en remplit plusieurs flacons; on y met de l'oxide blanc d'arsenic, des cristaux d'acétate de plomb, de l'argent en feuilles, ou bien du mercure coulant; on bouche bien ces différents flacons.

L'arsenic prendra une couleur jaune, l'acétate de plomb donnera un précipité brun, et la surface des métaux se ternira; s'il n'y a aucun changement, l'odeur des eaux est occasionnée par un air marécageux, qui a quelque analogie avec le gaz hydrogène sulfuré, et qui a plusieurs fois induit en erreur sur la nature de la source.

Pour déterminer la quantité de gaz hydrogène sulfuré dans une eau, on mesure le gaz séparé par l'appareil pneumato-chimique, et pour absorber l'acide carbonique, on le fait passer à travers de l'eau de chaux échaufée; on mesure ensuite le gaz qui reste, on l'agite avec

l'eau froide qui dissout le gaz hydrogène sulfuré, et l'air

atmosphérique reste comme résidu.

Pour séparer le soufre de l'eau, on en introduit 100 pouces cubes dans un flacon, et on y ajoute quelques gros d'acide nitreux concentré. L'hydrogène sulfuré se décompose, et le soufre se précipite en poudre blanche.

On entend par principes fixes, dans les eaux minérales, ceux qui ne se volatilisent pas au degré de l'eau bouillante. Après avoir séparé les gaz, on doit déterminer les

principes fixes.

Pour les obtenir, on fait évaporer une quantité d'eau dans une capsule de porcelaine, couverte d'une gaze ou de papier Joseph, jusqu'à siccité, et on en prend le poids.

On verse sur ce résidu, dans un verre cylindrique, 3 fois son poids d'alcool; au bout de 24 heures, on décante l'alcool, et on lave le résidu avec une nouvelle quantité d'alcool. Tous ces liquides alcooliques doivent être réunis, filtrés et évaporés.

On verse sur le sel desséché une quantité suffisante d'alcool pour dissoudre les sels déliquescents, et pour les séparer d'une quantité de muriate de soude qui a été entraînée par les premières macérations d'alcool. On fait

évaporer de nouveau.

Les substances, ainsi dissoutes par l'alcool, peuvent être des principes résineux (si l'eau en contient), ou des muriates de chaux, de magnésie et de fer; on y trouvera rarement des nitrates. La dissolution alcoolique peut aussi contenir du sulfate de fer au maximum.

Pour connoître les substances dissoutes par l'alcool, on pèse exactement le résidu de l'évaporation; on le dissout dans peu d'eau, et on y ajoute la moitié de son poids d'acide sulfurique. On fait évaporer, et on juge le genre d'acide qui se dégage à son odeur; on voit s'il est muriatique ou nitrique.

Si tous les deux acides s'y trouvoient (ce qui est rare), il se dégageroit du gaz muriatique oxigène, reconnoissable

à son odeur.

Après avoir évaporé le mélange jusqu'à siccité et l'avoir fait légèrement rougir, on ramollit le résidu dans un peu d'eau. Lorsqu'il contient de la chaux, celle - ci reste

EAU 263

comme sulfate de chaux, et les autres substances se séparent pendant l'évaporation de la dissolution.

S'il y a de la magnésie, on obtient de la liqueur du sul-

fate de magnésie cristallisé.

Par la quantité de sulfate de chaux et de sulfate de magnésie obtenue, on peut déterminer les quantités des

muriates de chaux et de magnésie.

Si l'eau contenoit aussi du muriate de fer ou du sulfate de fer au maximum, il resteroit dans l'eau-mère en magma incristallisable. On le fait évaporer à siccité avec le sulfate de magnésie, et on fait calciner fortement; on redissout par l'eau le sulfate de magnésie, et l'oxide rouge de fer reste sur le filtre.

Le résidu insoluble dans l'eau doit être mis en ébullition avec 8 à 10 parties d'eau. On décante et on fait bouillir avec une nouvelle quantité d'eau, ce qu'on répète jusqu'à ce que l'action soit presque nulle. On fait dessécher le résidu insoluble, et on le pèse; on fait ensuite évaporer la dissolution jusqu'à siccité. Souvent il se précipite du sulfate de chaux en cristaux aciculaires, qui restent insolubles avec la masse saline traitée par l'eau. On ajoute à la solution, provenant des sels insolubles, partie égale d'alcool. Le muriate de soude reste en dissolution dans ces circonstances, mais les sulfates de soude et de magnésie se précipitent. Lorsque la liqueur surnageante paroît claire, on la décante, et on lave le résidu salin avec un mélange de partie égale d'alcool et d'eau.

Si ce précipité contient deux ou plusieurs sels, on ne peut les séparer exactement par la cristallisation, parce

qu'ils sont également solubles dans l'eau.

Il est préférable de les décomposer; pour cela on y verse un peu d'eau de chaux; s'il n'y a pas de précipité, on peut conclure que le sel est uniquement composé de sulfate de soude.

Comme le précipité peut être aussi du sulfate de magnésie, on dissout alors le sel dans l'eau, et on précipite
la magnésie de la liqueur bouillante par le carbonate de
potasse. On convertit la magnésie séparée en sulfate, et
on calcule le poids de sulfate de soude qui peut y avoir
existé avec le sulfate de magnésie.

On fait évaporer la liqueur saline alcoolique privée des sulfates; le muriate de soude cristallise peu à peu en cubes. On fait évaporer le liquide jusqu'à siccité, et on détermine exactement le poids du muriate de soude.

Si, par un examen préliminaire, on découvre dans une eau un sel alcalin prédominant, qui est ordinairement du carbonate de soude, l'analyse est moins compliquée: dans ce cas, l'eau ne peut pas contenir ni des sels terreux, ni des sels métalliques. Les sels qui peuvent s'y trouver avec le carbonate de soude, sont ordinairement du sulfate et du muriate de soude.

Après avoir évaporé à siccité l'eau alcaline, on pèse le résidu; il faut le redissoudre dans l'eau, et le neutraliser exactement par l'acide nitrique, en faisant une expérience comparative avec le carbonate de soude pour déterminer la quantité d'acide nitrique nécessaire; on précipite alors le liquide par le nitrate d'argent. Le poids du muriate d'argent obtenu peut indiquer la quantité de muriate de soude contenu dans la liqueur.

Par l'eau de barite, on peut déterminer la quantité de

sulfate de soude.

On verse sur le résidu insoluble dans l'eau 2 à 3 fois son poids d'acide muriatique, et on chauffe légèrement. On filtre la liqueur, et on lave le résidu qui est de la silice.

Si la liqueur muriatique contient un peu de fer, il faut y ajouter de la potasse ou de la soude jusqu'à ce que l'acide ne prédomine plus sensiblement; alors il faut en séparer le fer par le succinate de soude; le précipité bien calciné peut indiquer la quantité de fer.

On précipite alors la liqueur encore bouillante par le carbonate de soude. Les terres précipitées, la chaux et la magnésie doivent être séparées, comme cela est indiqué

plus haut, par l'acide sulfurique.

L'analyse des eaux minérales est une des opérations les plus difficiles en chimie; il faut être très-exercé pour y reconnoître, par des réactifs, les substances qui sont en dissolution. Il n'est pas moins facile de séparer les différentes matières et d'en déterminer la quantité. Si l'on fait attention que le poids des substances ne fait souvent que foo de l'eau, et que ces substances sont quelquefois au

Kirwan a donné un procédé pour déterminer la quantité de sels qui existent dans l'eau, d'après leur pesanteur spécifique, de manière que l'erreur ne peut pas surpasser x

à 2 pour 100. Voici sa méthode.

1

On déduit la pesanteur spécifique de l'eau distillée de celle de l'eau minérale à examiner, et on multiplie la différence par 1,4. Le produit est le poids du sel dans une quantité d'eau donnée, qui est égale au nombre dont on s'est servi pour désigner la pesanteur spécifique de l'eau distillée.

Supposons que la pesanteur spécifique d'une eau minérale soit 1,079, ou bien 1079 (celle de l'eau distillée étant 1000). On soustrait alors 1000 de 1079, et on multiplie la différence 79 avec 1,4.

Le nombre 110,6 qui en résulte indique que 1000 parties d'eau contiennent 110,6 parties de substances salines.

Les sels dont on trouve la quantité par le calcul sont supposés sans eau de cristallisation; dans cet état, privé d'eau, il faut toujours entendre les sels provenant d'une analyse.

Voici les parties constituantes de quelques eaux miné-

rales les plus estimées en Allemagne.

Cent livres d'eau de Dribourg contiennent, selon Westrumb:

Muriate de soude cristallisé.	23	grains.
Muriate de chaux	6	
Muriate de magnésie	93	
Sulfate de soude cristallisé.	1168	
Sulfate de magnésie cristallisé.	285	
Carbonate de fer :	133	
Carbonate de chaux	689	
Carbonate de magnésie	24	
Carbonate d'alumine (1)	5	٠
Sulfate de chaux	1085	
Principe résineux	13	
• .	3534	grains.

⁽¹⁾ L'existence du carbonate d'alumine dans cette eau paroit très-douteuse; nous ne savons pas non plus comment le muriate de chaux peut

Cent pouces cubes de cette eau contiennent 175 pouces cubes de gaz acide carbonique, ou bien, 100 livres d'eau contiennent 1400 grains d'acide carbonique.

Dans 100 livres d'eau de Pyrmont, Westrumb 2

trouvé,

Muriate de soude cristallisé.	•	122 grains.
Muriate de magnésie		134
Sulfate de soude cristallisé		289
Sulfate de magnésie cristallisé	•	547
Carbonate de fer		
Carbonate de chaux	•	348 1
Carbonate de magnésie	•	339
Sulfate de chaux		868
Principe résineux	•	9
		27621

Cent pouces cubes de cette eau contiennent 187 ½ pouces cubes de gaz acide carbonique, ou bien, 100 livres d'eau contiennent 1500 grains d'acide carbonique.

Reuss a trouvé dans 100 livres d'eau d'Éger,

Carbonate de soude c	rist	alli	isé	•	1090 1 g	rains.
Muriate de soude crist	lalli	sé	•	•	555	
Sulfate de soude	•	•	•	•	33445	
Carbonate de fer	•	•	•	•	80	
Carbonate de chaux.	•	•	•	•	92	
					$5161\frac{4}{5}$	•

Cent pouces cubes d'eau d'Eger, contiennent 162 5 pouces cubes de gaz acide carbonique.

Bergmann a trouvé dans 100 livres d'eau de Spaa,

Carbonate de soude cris	•	$154\frac{6}{11}$ grains.		
Muriate de soude	•	•	•	$18\frac{2}{11}$
Carbonate de fer	٠	•	•	$59\frac{2}{11}$.
Carbonate de chaux	•	•	•	1546
Carbonate de magnésie.	•	•	•	$363\frac{7}{11}$
		•	•	$750\frac{1}{11}$ grains.

exister avec le sulfate de soude. Une nouvelle analyse de cette eau seroit à désirer. (Note des Traducteurs.)

Dans 100 pouces cubes d'eau, Bergmann a trouvé 45 pouces cubes de gaz acide carbonique.

Cent livres d'eau de Meinberg contiennent, d'après

Westrumb,

Muriate de soude cristallisé Muriate de magnésie	•	•	4950 grains.
Muriate de magnésie	•	•	531‡
Sulfate de soude cristallisé.	•	•	3 00
Carbonate de fer	•	•	12
Carbonate de chaux	•	•	741
Carbonate de magnésie	•	•	1122
Sulfate de chaux	•	•	1600
Principe résineux	•	•	184
•	•	•	8266

Cent pouces cubes de cette eau contiennent, d'après Westrumb, 50 pouces cubes de gaz acide carbonique.

Cent livres d'eau de Wildungen contiennent, d'après Stucke,

Carbonate de soude cristallisé	•	680 grains.
Muriate de soude cristallisé.	•	670
Sulfate de soude cristallisé	•	8ه
Carbonate de fer	•	25 .
Carbonate de chaux	•	620
Carbonate de magnésie		
Principe résineux	•	25
•		2888

Dans 100 pouces cubes de cette eau, se trouvent 141 3 pouces cubes de gaz acide carbonique.

Cent livres d'eau de Schwalbach, ont donné pour résultat:

Carbonate de soude cristallisé	•.	16º grains.
Muriate de soude cristallisé	•	134
Carbonate de fer	•	80 5
Carbonate de chaux	•	91 2
Carbonate de magnésie	•	55 4
Sulfate de chaux	•	444
•		3027

Dans 100 pouces cubes d'eau de Schwalbach, ont

été trouvés 183 pouces cubes de gaz acide carbonique. Klaproth, qui a analysé l'eau de Riepoldsauer en Furs-

temberg, a trouvé dans 100 livres,

Sulfate de soude sec.	•	•	•	1152,3 grains.
Muriate de soude sec .	•	•	•	62,5
Carbonate de soude sec	•	•	•	25
Carbonate de chaux	•	•	•	10125
Carbonate de magnésie.	•	•	•	25
Oxide de fer	•	•	•	25
Silice	•	•	•	3 ₇ ,5
			•	2339,8

Cent livres de cette eau contenoient 4150 pouces cubes

de gaz acide carbonique.

Klaproth a trouvé dans 100 pouces cubes d'eau d'Ilmenau en Souabe, près de Tubinge, dont il a examiné cinq sources qui vont être indiquées par les nombres 1, 2, 3, 4, 5, le résultat suivant.

Sulfate de magnésie	av	ec	ųı	16	Nº I. grains.	Nº II. grains.
trace de gypse.	•	•	•	•	5,75	5,00
Muriate de soude .	•	•	•	•	0,30	0,30
Muriate de magnésie	•	•	•	•	0,20	0,20
Carbonate de chaux	•	•	•	•	25,00	27,75
	•	•	•	•	0,0	0,75
Silice	•	•	•	•	1,00	1,00
Principe résineux.	•	•	•	•	0,30	0,30
-				•	32,55	35,30
					pouces	cubes.
Gaz acide carbonique		•			104	105

Sulfate de magnésie Muriate de soude.	•	•	•	•	Nº III. grains. 5,50 0,30	Nº IV. grains. 6,00 0,30	Nº V. grains. 5,75 0,30
Muriate de magnésie	•	•	•	•	0,20	0,20	0,20
Cabonate de chaux	•	•	•	•	28,25	31,00	29,75
Carbonate de fer.	•	•.	• '	•	1,00	1,50	1,00
Silice	•	•	•	•	1,00	1,00	1,00
Principe résineux.	•	•	•	•	0,30	0,30	`0,30
•					36,55	40,30	38,20

Gaz acide carbonique . . 104 112 115

Klaproth a trouvé dans 100 pouces cubes d'eau de Carlsbad,

,			Eau du Sprudel.	Nouvelle source.	Eau du Château.
Carbonate de soude sec	•	•	39,000	38,5o	37,500
Sulfate de soude sec .	•	•	70,500	66,750	66,500
Muriate de soude	•	•	34,625	32,500	33,000
Carbonate de chaux .	•	•	12,000,	12,325	12,750
Silice	•	•	2,500	2,125	2,125
Oxide de fer	•	•	0,125	0,125	0,062
		A	159,750	152,375	151,937

Gaz acide carbonique. . . . 32 50 53

Une connoissance plus exacte des eaux minérales, a mis le chimiste à même d'en préparer artificiellement. Il peut augmenter les substances qui ont un grand effet, et diminuer celles qui n'agissent pas sur l'économie animale.

La base d'une telle composition est de l'eau la plus pure possible; ou bien une eau qui contient déjà quelques-unes des substances qu'on veut y faire entrer. Dans plusieurs cas, on peut employer une eau de source, dans d'autres il faut employer une eau déjà purifiée.

On dissout les sels en quantité nécessaire dans l'eau. Les carbonates terreux et le carbonate de fer ne peuvent y être dissous qu'après avoir fait passer du gaz acide car-

bonique dans l'eau.

On charge l'eau d'acide carbonique de plusieurs manières. Une des plus simples est de faire passer le gaz, au moyen d'un tube recourbé, dans un flacon rempli d'eau froide à la cuve pneumatique. Lorsque le flacon est rempli au 4 de gaz, on le bouche sous l'eau et on l'agite fortement. Au bout de quelque temps, on enlève le bouchon; l'air atmosphérique entre; le gaz acide carbonique restant dans le flacon acquiert par-là la même densité que l'air, et cet état plus dense le rend propre à être absorbé par l'eau.

On laisse les flacons encore 24 heures, en les agitant de temps en temps, et on en remplit de petites bouteilles. Plus l'eau est froide, plus elle peut absorber de gaz.

On se sert aussi de l'appareil de Nooth ou de Parker. Il consiste en trois vaisseaux de vetre; le vase inférieur qui sert à dégager l'acide carbonique a un col large qui s'élève perpendiculairement; il a une autre tubulure par laquelle on fait passer les matériaux propres au dégagement du

gaz.

Le vase intermédiaire a une forme sphérique, pourvue de 2 tubulures, l'une supérieure et l'autre inférieure. La dernière se trouve précisément opposée à l'ouverture verticale du haut; elle tient renfermé un bouchon cylindrique de cristal, percé d'un canal; à la surface se trouve une soupape demi-sphérique de verre, au-dessus de laquelle est pratiqué un second bouchon, pourvu de beaucoup de petits canaux. Il y a assez d'espace entre les deux bouchons pour que la soupape puisse céder un peu par en haut. Ce vase intermédiaire sert à contenir l'eau qu'on veut charger d'acide carbonique; il ne faut pourtant pas qu'il soit entièrement rempli d'eau; il doit s'y trouver encore un peu d'air.

Dans l'emploi de cet appareil, l'acide carbonique, dégagé dans le vase inférieur, passe par le canal du bouchon de cristal, soulève la soupape et pénètre à travers les canaux fins du second bouchon dans l'eau du vase intermédiaire. Le gaz y est absorbé d'autant plus rapidement, qu'il y arrive en filets ou en torrents très-fins. Voyez la Description de cet appareil dans les Philos. Transact., t. 65, p. 187: la traduction en a été faite dans le Journ. de

Crell, t. 1, p. 187.

Cet appareil a le désavantage qu'on ne peut pas charger l'eau d'acide carbonique autant qu'elle est capable d'en absorber.

De Vignes a fait quelques améliorations à cet appareil. Voyez-en la Description, Journ. de Chim. de Scherer, t. 1, p. 648.

Fierlinger a donné une procédé très-commode pour saturer l'eau d'acide carbonique (Annal. de Phys. de Gren, t. 1, p. 64). On remplit des flacons ordinaires de gaz acide carbonique, et on les tient renversés dans l'eau pour que l'air ne puisse pas y entrer. Les flacons sont fermés avec des bouchons à soupape. Pour cela on met sur cha-

que flacon un bouchon de liége percé, dont la surface qui se trouve dans l'intérieur du flacon est garnie d'une soupape en étain. Cette soupape peut être creuse à la surface, pour y mettre la limaille de fer qu'on veut dissoudre dans l'eau chargée d'acide carbonique.

On plonge les flacons, ainsi bouchés, dans des vases emplis d'eau, et on les laisse dans un endroit frais. Plus 'eau s'élève au-dessus des flacons, plus le gaz est comprimé et l'absorption rapide. Lorsque le flacon est enierement rempli d'eau, la dernière aura absorbé une

quantité de gaz égale à son volume.

Quand l'eau/est saturée de la quantité convenable d'azide carbonique, on y fait dissoudre les sels qu'on veut y

aire entrer.

Il faut y introduire le fer à l'état métallique; l'oxide de er ne se dissout pas dans l'eau chargée d'acide carboni-Tue. La meilleure manière est d'y plonger une lame de fer Dien décapée, ou d'attacher un clou long à l'extrémité du >ouchon qui plonge dans le flacon d'eau.

Semblable au gaz acide carbonique, on charge l'eau de a même manière par le gaz hydrogène sulfuré. On a eszayé aussi de charger l'eau de gaz oxigène et de gaz hy-

trogène pur.

L'eau n'absorbe cependant que de très-petites quanités de gaz oxigene et de gaz hydrogene, à moins qu'on L'emploie des moyens mécaniques particuliers. Comme ses az ne restent pas long-temps dans l'eau, il faut l'employer **su**r-le-champ.

Pour préparer l'eau de Selz artificielle, on dissout, dans 74 pouces cubes d'eau chargée d'acide carbonique, 60 grains de carbonate de soude desséché. On agite la bou-

teille bouchée jusqu'à ce que le sel soit dissous.

On remplit de cette eau entièrement les bouteilles; on y met promptement autant d'acide muriatique pur qu'il est nécessaire pour saturer 50 gr. de carbonate de soude ajouté, et on ferme bien les bouteilles. Par ce moyen, l'acide carbonique contenu dans 50 grains de carbonate de soude se dégage aussi et reste dans l'eau. Le carbonate de soude, parfaitement saturé, seroit préférable pour cette opération.

La chaux et la magnésie qui se trouvent dans l'eau de Selz naturelle, n'ont pas besoin d'être mises dans l'eau artificielle.

Pour charger de fer l'eau de Selz artificielle, il convient d'y plonger, quelques heures avant l'usage, un fil de fer brillant, et de fermer la bouteille ensuite. L'eau artificielle, ainsi préparée, ne se conserve pas long-temps; le fer s'en précipite bientôt à l'état d'oxide.

Cette précipitation du fer rend difficile la préparation de l'eau de Pyrmont, dans laquelle le fer est la partie la

plus efficace.

Pour la préparation de l'eau de Carlsbad, Klaproth

donne le procédé suivant.

Dans une cruche de terre d'une capacité de 2 quarts de Berlin environ, on met, après l'avoir lavé à l'eau bouillante, les sels suivants:

Sulfate de soude-cristallisé. 200 grains. Carbonate de soude cristallisé. 130 Muriate de soude purifié. 40

On verse dessus un quart de Berlin d'eau bouillante, on agite pour opérer la solution, on y ajoute alors un quart de Berlin d'eau de Selz; on bouche la cruche avec un bon bouchon, et on la plonge dans l'eau bouillante.

En place de sels cristallisés, on peut les employer desséchés. Dans ce cas, on prend 85 grains de sulfate de

soude et 50 grains de carbonate de soude.

On peut se passer du carbonate de chaux qui se trouve dans l'eau de Carlsbad naturelle.

Les eaux minérales artificielles se préparent en grand à Paris, chez Tryare et Jurine.

Par le moyen d'une machine de compression particulière, ils font entrer une bien plus grande quantité de gaz dans l'eau, qu'on ne le fait par les moyens ordinaires.

Le dégagement des gaz, par le feu, se fait dans un cylindre métallique qui traverse un fourneau, et qui, à une de ses extrémités, est pourvu d'un appareil qui peut servir à purifier, à recueillir, à layer et à mesurer le gaz.

Par des conduits mobiles, on fait arriver les gaz dans

une pompe par laquelle on les presse dans des tonneaux qui contiennent les substances fixes de l'eau minérale.

On prépare deux espèces d'eau de Selz; la plus forte contient 5 fois autant d'acide carbonique que son volume d'eau; 50 pouces cubes de cette eau contiennent:

Carbonate								4	grains.
Magnésie	•	•	•	•	•	•	•	2	
Carbonate	de	SOI	ade	•	•	•	•	4	
Sel marin	•	•	÷	•	• -	•	•	22	•

Comme l'acide carbonique est dégagé par l'acide sulfurique, le gaz entraîne quelquefois un peu de cet acide, qui donne à l'eau quelque acidité. En général, il seroit à désirer que le gaz acide carbonique fût toujours dégagé par le feu; car il est presque impossible qu'une petite quantité d'acide ne soit entraînée par le gaz.

Une deuxième espèce d'eau de Selz ne contient que 4 fois autant de gaz que son volume d'eau. On emploie pour cela du gaz acide carbonique, dégagé par le feu et mêlé

avec un peu de gaz hydrogene.

L'eau de Spa artificielle contient, pour l'eau foible, 5 fois autant d'acide carbonique que le volume d'eau. Dans 50 pouces cubes d'eau sont contenus :

Carbonate									ains.
Magnésie	•	•	•	•	•	. :•	. •	4	
Carbonate	de	sou	ıde	•		٠.	36 1	· 2	•
Sel marin	•	•	•	•	•	•	•	OK	
Carbonate									

La plus forte contient les mêmes substances, à l'exception que la quantité de fer y est double.

L'eau alcaline gazeuse contient 6 fois son volume d'acide carbonique, et renferme, dans 50 pouces cubes, 144 grains de carbonate de potasse.

L'eau de Seidschutz de cette fabrique, contient 5 fois son volume d'acide carbonique, et 50 pouces cubes renferment 144 grains de sulfate de magnésie.

L'eau oxigénée contient la moitié de son volume de gaz

oxigène.

18

L'eau hydrogénée contient un tiers de son volume de gaz hydrogène.

L'eau chargée de gaz hydrogène carboné contient ? de son volume de gaz.

Quant aux eaux sulfurenses, il y en a deux espèces: la plus foible contient la moitié de son volume de gaz hydrogène, et $\frac{1}{52}$ de gaz hydrogène sulfuré. La plus forte est chargée de la moitié de son volume de gaz hydrogène et du quart de gaz hydrogène sulfuré.

Ce sont les proportions présentées par Paul à l'Institut. Le rapport de Fourcroy, Vauquelin, Chaptal, Portal et Pelletan, fait à l'Institut sur cet objet, étoit moins avantageux.

Ces chimistes ne trouvèrent dans l'eau de Selz la plus forte, au lieu de 5 fois, que 3 fois de son volume de gaz acide carbonique; dans l'eau foible, ils en trouvèrent une quantité encore moindre.

L'eau alcaline ne contient que 2 ½ de son volume d'acide carbonique. Les eaux chargées de gaz oxigène, hydrogène et hydrogène carboné, ne différoient pas pour la saveur de l'eau ordinaire.

Pour l'analyse et la synthèse des eaux minérales, voyez les Mémoires Physico-Chimiques de Westrumb, t. 1, p. 1; Bergmann, de Analysi aquarum, Opuscul., t. 1, p. 56; idem, de Aquis medicalis frigidis arte parandis, Opusc., t. 1, p. 177 et 288; Mémoire sur l'analyse des eaux de Selters, dans les Mémoires présentés à l'Académie, t. 2, p. 53; Duchanoy, sur les Eaux minérales; Analyse des eaux de Carlsbad, de Rippoldsauer et d'Imnau, par Klaproth; voyez ses Mémoires sur les Minéraux, t. 1 et 2.

EAU DE RABEL. Voyez ETHER SULFURIQUE.

EAU ROYALE ou RÉGALE. Voyez ACIDE NITRO-MU-RIATIQUE.

EAU SURE DES AMIDONNIERS. Voyez Amidon.

EAU-DE-VIE. Vinum aductum, Branntwein,

Toutes les substances qui sont propres à subir la fermentation vineuse, et dans lesquelles le principe sucré ou le principe farineux, ou bien l'un et l'autre ensemble abondent, peuvent être employées pour l'extraction de l'eau-de-vie.

Quoique les matières dont on retire l'eau-de-vie soient très-différentes, ce liquide est toujours une combinaison avec plus ou moins d'eau, et ses parties principales s'associent toujours l'odeur et la saveur des matières qui ont servi à la fermentation; de-là dérivent les différentes espèces d'eaux-de-vie.

Lorsqu'on emploie le raisin ou le vin, le produit est appele eau-de-vie de France. Celle qu'on retire du suc des cannes à sucre nouvellement exprimées, et de l'eau-mère du sucre, est appelée rhum, taffia ou esprit de sucre. On prétend que l'arac est le produit d'un mélange de suc d'areca catechu et du riz, qu'on fait fermenter; pour l'eau-

de-vie de grains, on emploie surtout le seigle.

Presque toute l'eau-de-vie préparée dans l'Europe septentrionale provient des grains; elle contient à peu près 0,68 d'eau. Sa saveur est aigre, piquante, goût qui provient principalement du gluten des grains, décomposé par la chaleur. Par des distillations répétées, on peut lui enlever une grande quantité d'eau; il est plus difficile de lui enlever le goût désagréable et piquant.

Si l'on veut préparer l'eau-de-vie de grain, on l'égruge, après en avoir fait du malt; on y verse de l'eau chaude, et lorsque la masse est refroidie jusqu'à 30 degrés centig.,

on y ajoute de la levure.

Au moment où la fermentation spiritueuse est finie, on transporte le mélange dans l'alambic. Le liquide qui passe le premier est de l'alcool mêté d'eau et de parties acides et empyreumatiques.

On conduit la distillation de manière que l'alcool coule sans interruption. On continue jusqu'à ce que le produit ne s'enflamme plus; on distille alors pour la seconde

fois.

Lorsqu'on conduit la fermentation avec soin, en évitant la formation du vinaigre, et si on a soin que la masse ne s'attache pas au fond de l'alambic, la saveur de l'eau-

de-vie sera moins piquante.

Chaptal, dans ses Eléments de Chimie, t. 3, p. 290, a proposé d'autres alambics. Tout se réduit à faire élever les vapeurs facilement, et à les condenser le plus prompte-

ment possible.

- Lorsqu'on rectifie l'eau-de-vie de grains sur du charbon calciné, ou bien si l'on introduit quelques charbons dans des tonneaux d'eau-de-vie, et qu'on distille après, on lui enlève presque toute la saveur piquante. La filtration de l'eau-de-vie à travers le charbon, et l'addition de quelques gouttes d'éther acétique, par pinte, peut aussi masquer en grande partie son odeur empyreumatique. Lorsqu'on distille un mélange de 100 parties d'eau-de-vie de grains, 10 livres de charbon calciné en gros morceaux, une demilivre d'acide sulfurique concentré, et 4 livres de vinaigre, on a pour produit une eau-de-vie qui n'a plus de saveur piquante, et qui s'approche entièrement de l'eau-de-vie de France. Le procédé de Hermbstædt, de purifier cette eau-de-vie traitée par le charbon et l'acide sulfurique, consiste en ce qu'il ajoute au quart de Berlin 6 gros d'acide acétique dulcifié. Ce composé se prépare en broyant ensemble 8 livres d'acétate de potasse ou de soude, avec une demi-livre d'oxide noir de mauganèse; on verse dessus un mélange de 7 livres d'alcool et de 3 livres d'acide sulfurique. Au bout de 3 jours, on distille dans une cornue, et l'on retire 6 livres de produit.

Pour la préparation de l'eau-de-vie de grains, de fruits, de pommes de terre, de carottes, de betteraves, etc., voyes

les ouvrages techniques de Hermbstædt.

Pour l'extraction de l'eau-de-vie de ponmes de terre, de carottes, de la poirée et de panais, voyez Keith, the Farmer Magazine, t. 4, p. 22. Cet ouvrage mérite la plus grande attention : il y démontre qu'un arpent rapporte trois à quatre fois autant que s'il produisoit du grain.

Voyez aussi le Fabricant de liqueurs, par Demachy et Dubuisson; Procédés de distillation, par Wastrumb (ouvrage allemand); de même, les Ouvrages allemands de Breitenbach, de Neuhahn, de Weise et Hermbstædt, qui traitent de cet objet.

EBULLITION. Voyez EAU.

ECAILLES DE POISSONS. Voyez Corne.

ECROUISSAGE DES MÉTAUX. Voyez MÉTAUX.

ECUME DE MER. Spuma marina, Leucaphrum. Meerschaum.

La couleur de ce fossile est presque d'un jaune isabelle. Il a une cassure mate, terreuse, est gras au toucher, donne une racture éclatante, est très-tendre et très-léger. Sa pesanteur spécifique est, d'après Klaproth, de 1,600. Projeté sur des charbons ardents, il sue, exhale une odeur fétide, devient dur et parfaitement blanc.

Klaproth a analysé un fossile d'Eski-Scheher, en Na- $(q_{1}, \hat{1}, \hat{1}, \hat{1}, \hat{1}, \hat{1}, \dots, \hat{1}, \hat{1}, \hat{1}, \hat{1})$

tolie; il est composé de

Silice.	.•	•	•	•~	• .		•,5		50,50
Magnés	ie	•	•	•	•	•	•	. •	1.7,25
Eau	• .	•	•	•		•	• •	•	25,0
Acide c				le,	•	•	•	• ,	5,0
Chaux		•	•	•	•	• .	• •	•	6,50
			•			* 1°,	; ;	` #	98,25

EFFERVESCENCE. Aufbrausen.

L'effervescence est le phénomène, plutôt encore que l'opération dans laquelle on dégage, du sein d'un liquide, des fluides élastiques, dont les bulles, en traversant le liquide, l'agitent, le soulèvent, le recouvrent de mousse ou d'écume.

EFFLORESCENCE. Efflorescentia. Beschlag.

On appelle ainsi le phénomène qui a lieu lorsque la surface des sels naturels ou artificiels, exposés à l'air, se couvre de poussière.

Dans la plupart des sels, ce phénomène dérive de ce que l'eau de cristallisation est enlevée. On appelle ces sels, qui se couvrent de poussière, sels efflorescents; tels sont les soudes sulfatée, carbonatée, phosphatée, etc.

On appelle aussi efflorescence la couche saline qui se forme sur les murs des édifices, les terres salpétrées, les schistes alumineux, etc.; c'est encore l'air qui enlève aux sels dissous l'humidité. On nomme même quelquesois efflorescence, l'oxidation qui se forme à la surface des mines, comme, par exemple, sur les mines de cobalt.

Dans tous les phénomènes d'efflorescence, l'air joue le

principal rôle.

ELECTRUM. Voyez Succin.

ELEMENTS. Voyez Parties constituantes.

ELEMI. Resina elemi. Elemiharz.

On distingue deux espèces d'élemi; l'une, élemi orientale ou d'Ethiopie, qui provient de l'amyris zeylandica L.,

arbrisseau qui croît en Ethiopie et dans l'Inde.

Cette résine nous arrive en masse de 2 à 4 livres, enveloppée de feuilles de palmier. Elle est d'un jaune blauchâtre, tirant un peu sur le vert; duré à l'extérieur, et tenace dans l'intérieur; elle se ramollit facilement par la chaleur de la main; elle est demi-transparente, a une odeur agréable de fenouil et une saveur aromatique; elle se dissout entièrement dans l'alcool et dans les huiles éthérées; à la distillation, elle donne 1 d'huile volatile.

La seconde espèce, moins rare, nous vient d'Amérique dans des caisses. On prétend qu'elle provient de l'amyris elemifera L., arbrisseau qui croît à Carolina, au Brésil et dans la nouvelle Espagne. Elle est plus dure que l'espèce précédente, translucide, d'un jaune pâle verdâtre, friable, d'une saveur amère et d'une odeur d'anéthi; elle se dissout entièrement dans l'alcool. Sa pesanteur spécifique

est, selon Brisson, de 1,018.

ELIXIR ACIDE DE DIPPEL. Voyez ETHER SULFU-RIQUE.

EMAIL. Encausticum. Email.

On entend par émail un flux vitreux dont on se sert pour enduire les métaux. Il y en a de transparent et d'opaque. La base de l'un et de l'autre est un verre susible qu'on peut rendre opaque par l'oxide d'étain.

Clouet a donné, dans les Ann. de Chim., t. 34, le procédé suivant.

L'émail blanc, pour la porcelaine ou pour les métaux, se prépare en calcinant un mélange de 100 parties de plomb avec 15, 20, 30 jusqu'à 40 parties d'étain.

L'alliage s'oxide facilement au contact de l'air; on enlève l'oxide et on continue de chauffer.

On fait un émail avec 100 parties de cet oxide, 100 parties de sable et 25 de sel marin, qu'on fait fondre dans un four à faïence.

Pour avoir un émail très-fusible, on y ajoute un quart de minium.

Il faut que le sable employé soit composé de 3 parties de sable siliceux et de 1 partie de talc.

Les diverses couleurs de l'émail sont dues aux oxides métalliques. Le pourpre a pour base, de l'or; le vert; l'oxide de cuivre; et le bleu, l'oxide de cobalt.

Un flux de verre blanc, de borax, de nitre et d'antimoine diaphorétique, est très-propre pour l'émail bleu.

L'oxide de manganèse donne un émail violet; celui de fer, un noir, et celui d'argent, un jaune. Les oxides de plomb et d'antimoine remplissent le même but.

L'émail doit être plus fusible que le métal qu'on veut couvrir. Pour l'or, l'argent, le cuivre, le fer, on y porte l'émail pulvérisé, humide, et, quand la couche est sèche, on chauffe dans la moufle et on polit ensuite. Si l'on veut peindre sur la surface, on emploie les oxides métalliques propres à cet effet, et on fait chauffer une seconde fois. Il faut que ces matières colorantes soient plus fusibles que l'émail lui-même. Voyez Brongniart, Ann. de Chimie, t. 9; et Clouet, idem, t. 34.

EMERAUDE. Silex smaragdus Wern. Smaragd.

L'émeraude est presque toujours cristallisée; sa forme

primitive est le prisme héxaèdre régulier.

Sa couleur est le vert le plus vif, appelée vert d'émeraude; sa cassure transversale est lamelleuse; la cassure principale est conchoïde; la surface des cristaux est lisse et brillante; l'intérieur est d'un éclat de verre. Les cris-

taux sont ordinairement transparents; lorsque leur cou-

leur est bien foncée, ils ne sont que translucides.

L'émeraude a presque la même dureté que le quartz; sa pesanteur spécifique est de 2,65 à 2,775; sa réfraction est double; elle devient électrique par le frottement, mais point par la chaleur. A un feu violent, elle perd sa couleur, et devient opaque; elle fond à une température de 150 degrés du pyromètre de Wedgwood en une masse opaque colorée. Selon Dolomieu, elle fond au chalumeau.

On rencontre l'émeraude plus particulièrement au Pérou; on la trouve aussi en Afrique, dans les montagnes entre l'Ethiopie et l'Egypte, au-delà de l'Asseran. Dolomieu l'a trouvée dans le granit d'Elbe. Dernièrement on l'a rencontrée implantée dans le schiste micacé au pays

de Salzbourg.

Cent parties d'émeraude sont composés, d'après

	V	AUQUELIN,	Klapkotn.
Silice		64,60	68,50
Alumine	•	14,00	15,75
Glucine	. •	13,00	···· ¥2,50
Oxide de chrôme.	•	3,50	0,30
Chaux		2,56	0,25
Oxide de ser	•	0,0	1,00
Humidité et matiès		•	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
volatiles	•	2,00	0,0
·. ,	•	99,66	98,30

La quantité de chrôme a été probablement trouvée en proportion plus considérable par Vauquelin, parce que l'échantillon étoit d'un vert plus vif. Voyez article Bérn. On polit l'émeraude, et elle sert alors d'ornement.

EMERIL. Ferrum ochraceum smiris Wern. Smirgel. La couleur de ce fossile tient le milieu entre le noir grisâtre et le gris bleuâtre; il est rarement en masse; le plus souvent on le trouve implanté avec d'autres fossiles. Il est foiblement brillant, translucide sur les bords; sa cassure est raboteuse, d'un grain fin; il est très-dur; sa pesanteur spécifique est 3,992. On le rencontre plus particulièrement à Naxos, dans plusieurs îles de l'Archipel, dans la vieille Castille et l'Estremadure, dans plusieurs contrées de l'Allemagne, et près de Schwarzenberg en Saxe, etc.

Il est composé, d'après Smithson Tennant, de

				87	
Silice . Fer			•	3	
Alumine			•	80	

Tennant a examiné une variété d'émeril; il y a trouvé

Alumi									
Oxide								32	
Silice	•	•	•	•	•	•	•	. 8	
	•						-		
								100	

On emploie l'émeril, après l'avoir pulvérisé, lavé et desséché, pour polir le verre, les pierres, l'acier et d'autres métaux.

EMETIQUE. Voyez Tartre stibié.

EMPOIS. Voyez Amidon.

EMULSION. Emulsio. Emulsion.

On appelle émulsion un liquide opaque laiteux tenant en suspension des parties caséeuses, huileuses, mucilagineuses, résineuses, etc., etc. Les substances ne paroissent que mêlées à l'eau.

On distingue deux espèces d'émulsions.

L'émulsion de semence peut être obtenue de tous les fruits qui donnent une huile grasse par l'expression. En triturant ces semences avec l'eau, on obtient un liquide laiteux. L'émulsion d'amande contient, d'après Proust, une partie caséeuse animale combinée avec de l'huile, du mucilage et du sucre. (Journ. de Physiq., t. 55.)

D'autres émulsions se préparent en combinant des sub-

282 E N C

stances résineuses et grasses avec l'eau par un intermède.

La gomme arabique mélée avec un peu d'huile donne, en la triturant avec l'eau, une émulsion. Le spermaceti, le guayac, le baume de copahu, le camphre, etc., donnent une émulsion avec de l'eau par le moyen du sucre, du jaune d'œuf, des mucilages, etc.

Les sucs de végétaux desséchés qui contiennent de la gomme et de la résine, donnent une émulsion avec de

l'eau par la simple trituration.

ENCRE. Atramentum scriptorium. Dinte.

L'encre est un liquide noir dont on se sert pour écrire. Comme cet objet présente un grand intérêt, on a beaucoup de procédés pour faire une bonne encre.

L'encre doit être convenablement liquide, pas trop épaisse, noire, sans changer de nuance en séchant; et,

dans cet état, elle ne doit pas être gluante.

Il seroit trop long de citer toutes les recettes de Lemery, Geoffroy, Macquer, Lewis, Ribaucourt, etc. Tout se réduit à tenir suspendu, dans un liquide, le fer combiné avec l'acide gallique et le principe astringent. Comme l'acide gallique et le tannin ne peuvent former, avec le sulfate de fer au minimum, un précipité noir, il faut que le sulfate soit oxidé au maximum.

Le fer prend à la longue une plus grande quantité d'oxigène; de-là provient que l'encre pâle noircit par un laps

de temps.

Un acide libre est nuisible à l'encre, parce qu'il dissout le galate et le tannate de fer. L'eau de rivière (puisée avant que le soleil n'y donne) ou l'eau de pluie, est préférable au vinaigre pour la préparation de l'encre.

Il faut éviter un excès de fer, car ses parties se préci-

pitent, et l'encre devient brune.

Lorsqu'on plonge un morceau de tôle dans l'encre, les particules noires se déposent en peu de temps. Plusieurs métaux agissent de la même manière; de-là provient vraisemblablement que l'encre perd de sa qualité dans des vaisseaux métalliques.

Lewis est arrivé aux résultats suivants. Parmi toutes

ENC 285

les substances astringentes, les noix de galle méritent la préférence.

Le bois de campêche donne plus de couleur, entraînant presque \frac{1}{5} de fer de plus dans le mélange. Une partie de sulfate de fer, contre 3 parties de noix de galle, lui ont paru la meilleure proportion. Plus de sulfate de fer rend d'abord l'écriture plus noire, mais elle ne résiste pas à l'action de la lumière et de l'air.

Le professeur Robinson a donné la recette suivante :

Bois de campêche	r	âpé	•	•	•	•	1	once
Noix de galle.	•	•	•	•	•	•	3	
Gomme arabique	•	•	•	•	•	•	2	•
Sulsate de fer .	•	•	•	•	•	•	1	
Girofles	. •	•	•	•	•	•	1	gros.
Eau de pluie .	•	•	•	•	•	•	2	quarts.

On fait bouillir l'eau avec le bois et la gomme, et on fait évaporer le liquide jusqu'à moitié; dans la décoction encore chaude, on met la noix de galle et les girofles. Lorsque la liqueur est presque refroidie, on y ajoute le sulfate de fer.

Au bout de quelque temps on décante l'encre, et on la conserve dans un endroit obscur. Les girofles, suivant lui, empêchent l'encre de moisir; on parvient au même but, en ajoutant une petite quantité de sublimé corrosif.

On a remplacé la noix de galle par d'autres substances qui contiennent également de l'acide gallique et du tannin; comme le brou de noix, la racine du noisetier, le sumac, l'écorce d'aune, etc. Toutes ces substances précipitent en noir le sulfate de fer; mais la couleur n'est jamais si intense qu'avec la noix de galle.

Vogler a substitué à la noix de galle la racine de tormentille.

Dans les temps modernes, on a cherché à découvrir une encre qui résistat à l'action de l'acide oxi-muriatique. Les anciens se servoient, en place d'encre, d'un charbon très-divisé; les écritures qu'on a trouvées à Herculanum, existent encore aujourd'hui; cette encre a pourtant le désavantage qu'on peut enlever les traits par le frottement. Lewis recommande d'ajouter à l'encre ordinaire autantée charbon pulvérisé qu'elle peut en tenir en suspension. D'après Proust, on peut employer de la craie noire d'Espagne, qui contient, outre l'alumine, 0,7 de charbon.

Westrumb fait une encre indestructible par l'acide oximuriatique, en mélant avec une pinte de bonne encre, so gros d'indigo pulvérisé, et 6 gros de noir de fumée, qu'on a délayé auparavant avec s once d'alcool.

Selon Bosc, il faut ajouter à l'encre de l'oxide noir de

manganèse.

Voyez Recherches chimiques sur l'Encre, par Alex. Haldat, Paris, chez Amand Kænig; Lewis, sur la Préparation de l'Encre; Dissertation sur l'Encre ordinaire, par Ribaucourt, Annal. de Chim., t. 15; Desormeaux, sur l'Encre noire; dans le Journ. de Pharm. de Trommsdorff, t. 2, p. 157.

Avec toutes les matières colorantes on peut préparer des encres, pourvu qu'on ajoute à l'infusion de l'alun et de la gomme arabique.

Encre Bleue. On la prépare, selon Struve, en saturant la dissolution de l'indigo dans l'acide sulfurique par l'alumine; selon Girtanner, en délayant le bleu de Prusse dans de l'eau gommée.

Encre Jaune. On fait bouillir 4 onces de graines d'Avignon, et ½ once d'alun, avec i livre d'eau, pendant une heure; on filtre alors, et on ajoute i gros de gomme arabique. Au lieu de graines d'Avignon, on peut employer aussi le safran, mais à plus petite dose; la gomme-gutte peut également servir.

Encre verte. Dans un pot de terre vernissé, on fait bouillir, pendant une heure, en remuant toujours avec une spatule de bois, 2 onces de vert-de-gris, avec i livre d'eau; on y ajoute ensuite i once de tartre; et après un quart d'heure d'ébullition, on passe à travers un linge; on remet le liquide sur le feu, et on le fait évaporer jusqu'à un tiers de volume.

ENC 285

L'infusion des violettes, les sucs de l'euphorbia lathyris, et de baies de sureau, donnent aussi une encre verte.

ENCRE ROUGE. On fait bouillir ½ livre de bois de fernampouc, ½ once d'alun avec 1 livre d'eau, jusqu'à réduction
le la moitié du liquide. On filtre la liqueur, et on ajoute 1
gros de gomme arabique. Quelquefois on met aussi du tartre
et du sucre, environ 1 once de chaque. Une dissolution
l'étain rend la couleur plus vive; une décoction saturée
le cochenille, avec un peu d'acide tartarique, donne une
conne encre rouge. On l'obtient encore plus belle en déayant quelques grains de carmin dans de l'ammoniaque
caustique, en ajoutant à la liqueur une quantité suffisante
l'eau. Voyez Encyclopédie pratique des Manufactures,
par le chevalier W., à Liège.

Lorsqu'on fait bouillir 3 onces de fernambouc, 1 once le bois de Brésil, ½ once d'alun, et un gros de gomme

arabique, on obtient une enere violette.

ENCRE DE LA CHINE. Atramentum Chinense. Tusch.

On a eu pendant long-temps des idées fausses sur l'encre de la Chine, ainsi que sur plusieurs produits de ces contrées.

D'après Hermann, cette encre seroit le suc noir d'un poisson que l'on fait évaporer. Il dit: Sepia piscis est, qui habet succum nigerrimum instar atramenti, quem Chinenses cum brodio Orizæ, vel alterius leguminis inspissant et in universum orbem transmittunt sub nomine atramenti Chinensis. (Pauli Hermanni Cynosura, t. 1, § 17, p. 11.)

Grossier, dans sa Description générale de la Chine, Paris, 1795, p. 737, donne une notice plus satisfaisante.

L'histoire rapporte qu'en l'an 620 de l'ère chrétienne, le roi de Corca avoit mis parmi les présents qu'il offroit annuellement à l'empereur de la Chine, plusieurs morceaux d'encre composée de noir de fumée et de gélatine de corne de cerf. Cette encre étoit tellement éclatante qu'elle ressembloit à un vernis. Il n'y a que 900 ans que les Chinois sont parvenus à fabriquer cette encre.

286 ENC

Les Chinois la préparent avec le noir de fumée provenant du sapin et de quelques autres bois; ils y ajoutent un peu de musc, ou quelque autre parfum, pour corriger l'odeur de l'huile. On mêle exactement les différents ingrédients, dont on fait ensuite une pâte fine, qu'on distribue dans de petites formes de bois.

L'intérieur de ces formes contient différentes figures, des oiseaux, des fleurs, etc.; de l'autre côté se trouvent ordinairement quelques caractères chinois bien exécutés. Les Chinois ont une si grande vénération pour tout ce qui concerne l'écriture, qu'ils distinguent les fabricants de cette encre, et qu'ils ne les confondent pas avec les sim-

ples mécaniciens.

L'encre la plus estimée se prépare à Hoei-Tchcou, ville de la province de Kiang-Nan. La manière de faire cette encre est même un secret pour les habitants; on connoît seulement quelques manipulations. Les fabricants ont des maisons dans lesquelles sont construites beaucoup de petites chambres; on aperçoit des lampes allumées toute la journée; on différencie toutes ces espèces de fumées d'a-

près la qualité d'huile qu'on y fait brûler.

La fumée d'huile fournit l'encre la plus recherchée. Les espèces inférieures, dont l'usage est très-multiplié en Chine, proviennent de la fumée de combustibles moins chers. Les Chinois prétendent que les fabricants d'Hoei-Tcheou se procurent la fumée par la combustion des vieux sapins qui croissent sur les montagnes des environs. Ils disent que ces bois sont brûlés dans des fourneaux particuliers; que la fumée est conduite par des canaux longs, dans des chambres bien fermées, dont les murs sont couverts de papier; au bout de quelque temps on ballaie la suie. On recueille aussi la résine qui se sépare pendant la combustion, que l'on fait couler par des tuyaux pratiqués au bout du fourneau.

Les expériences synthétiques et analytiques de l'encre de la Chine, s'accordent avec ce raisonnement. Dans le Journal de Physique de Hollande, 1791, Kasteleyn donna le procédé suivant pour l'encre de la Chine. On fait rougir du noir de fumée pendant une heure dans une cornue de verre; on le porphyrise ensuite avec une solution de colle de poisson; on fait évaporer convenablement, et on coule dans des formes.

Proust, qui a analysé les meilleures espèces d'encre de la Chine, y a trouvé du noir de fumée, une gélatine animale, et un peu de camphre. Le noir préparé à la potasse, mêlé avec la colle-forte, lui donna une encre que les hommes qui en font un fréquent usage, préfèrent beaucoup à l'encre de la Chine. Voyez le nouveau Journal de Chimie, t. 5, p. 597.

ENCRE DE SYMPATHIE. Atratamentum sympatheticum. Sympathetische Dinte.

On a donné ce nom à des fluides qui ne font pas des traces visibles sur le papier, mais dont les traits paraissent aussitôt qu'on y fait agir un agent chimique quelconque propre à la nature du fluide.

Beaucoup de substances peuvent remplir ce but; nous

citerons celles qui sont le plus en usage.

La dissolution du safre dans l'acide nitro-muriatique, ou du muriate de cobalt dissous dans 16 parties d'eau, fournit une bonne encre de sympathie. Ses traits desséchés sont invisibles sur le papier; lorsqu'on chauffe le papier, l'écriture paroît d'un beau vert. Ces apparition et disparition peuvent être répétées plusieurs fois. Le phénomène n'est pas encore bien expliqué; il paroît pourtant que la couleur verte dépend de la concentration de la dissolution de cobalt, et elle disparoît par le refroidissement en attirant l'humidité de l'air.

Hellot n'est pas l'inventeur de cette encre; Moritz et

puis Teichmeyer en ont publié la recette.

On prépare, selon Ilsemann, une encre de sympathie bleue en faisant dissoudre 1 once d'oxide de cobalt dans 16 onces de vinaigre distillé, qu'on fait évaporer jusqu'à 4 onces; on filtre alors la solution rosée; on la fait évaporer jusqu'à 2 onces, et on y fait dissoudre 2 gros de muriate de soude. L'écriture de cette encre disparoît par le refroidissement, et reparoît par la chaleur. Lorsqu'on y ajoute encore un peu de sel marin, la solution devient bleue par la chaleur, et rougeâtre par le froid.

288 ENG

Le muriate de cobalt bien pur donne toujours une encre de sympathie bleue; elle n'est verte qu'en raison du fer.

Si l'on écrit avec l'acide sulfurique étendu, les traits ne sont pas visibles, mais ils noircissent en chauffant le papier

L'encre ordinaire étendue et décolorée par l'acide nitrique peut faire les fonctions de l'encre de sympathie, en

faisant passer sur les traits une dissolution alcaline.

Les nitrates d'argent et de plomb deviennent noirs par les sulfures alcalins. L'écriture faite avec le muriate d'or ne paroît pas; une dissolution d'étain la rend d'un rouge pourpre.

L'acide benzoïque donne une encre sympathique qui devient jaune par le gaz nitreux ou par les vapeurs ruti-

tilantes de l'acide nitreux.

Selon Brugnatelli, les traits formés par les nitrates de bismuth ou de mercure deviennent visibles lorsqu'on plonge le papier dans l'eau; le papier acquiert de la transparence, tandis que les traits sont blancs et opaques.

L'écriture faite avec des sucs de végétaux colorés disparoît dans le gaz muriatique oxigéné, tandis que les traits faits avec la céruse paroissent rouges, et ceux avec l'oxide

blanc de manganèse deviennent bruns.

Les traces de muriate d'or deviennent d'un rouge foncé par le gaz hydrogène sulfuré, celles des nitrates de mercure, de bismuth et de plomb sont noires, celles de nitrate d'argent d'un jaune pâle.

Les vapeurs d'alcool communiquent aux traits de mu-

riate d'or une couleur pourpre.

ENFER DE BOYLE. Voyez MERCURE.

ENGALLAGE. Voyez Teinture.

ENGRAIS. Stercoratio. Duenger.

Le procédé usité dans l'économie rurale de rendre la terre plus fertile par l'addition de diverses substances, repose sur des connoissances chimiques. Pour expliquer tous les phénomènes, il faudroit une analyse exacte de l'engrais et du terrain.

Les recherches ingénieuses de Sennebier sur la végétation, et les expériences de Thaer et Einhof, ont déjà éclairei différents objets.

Nous savons qu'un terrain fertile s'épuise par des moissons répétées, et devient beaucoup moins propre à la végétation. Il faut donc que les végétaux prennent autre chose du sein de la terre que de l'eau, car les mêmes phénomènes ont lieu avec un terrain très-humide. L'atmosphère seule ne peut pas fournir les parties nutritives, car elle reste la même.

Dans un terrain abandonné à lui-même, la nature opère la restauration, parce que les plantes qui croissent sur ce sol s'y putréfient en même temps. Ces restes organiques forment une couche de terre fertile (le terreau), qui est propre à faire pousser des végétaux nouveaux; mais si l'on recueille le végétal d'un terrain, il faut que l'art empêche l'épuisement du sol par l'engrais. L'engrais rend donc au terrain ce que la végétation lui a enlevé.

On choisit de préférence pour l'engrais des principes organiques, parmi lesquels le fumier occupe le premier rang; le gypse, la marne, plusieurs sels, comme le sel de Glauber, etc., peuvent remplacer, dans quelques circonstances, l'engrais; mais le succès n'est pas le même. Ces substances minérales paroissent agir en enlevant au sol de l'humidité, au lieu de le rendre propre à en absorber et à la retenir plus long-temps.

On trouvera par cette raison que ces engrais ne peuvent pas être généralement admis, et que leur emploi doit être réglé par la nature du sol.

Les parties constituantes de l'engrais végéto-animal sont du carbone, de l'azote, de l'hydrogène, du soufre, du phosphore, des sels calcaire et magnésien. Quoiqu'on ne sache pas comment ces principes agissent sur la végétation, il paroît que le carbone, une des parties nutritives la plus essentielle, se trouve dans un état particulier dans l'engrais. Lorsqu'on verse de l'eau sur l'engrais desséché, elle prend une couleur brune. Par l'évaporation, il reste une masse extractive qui contient beaucoup de carbone. Un autre objet non moins important est l'absorption de l'air de l'atmosphère. D'après Ingenhouse et Spallanziani,

19

le sol et tous les principes organiques absorbent l'oxigène de l'air; un terrain rempli d'engrais doit donc en absorber beaucoup. Les expériences de Humboldt, Gough et Rollo ont fait voir combien l'oxigène peut servir comme excitant dans la végétation. La chaleur qui se développe de l'engrais par la décomposition doit être regardée comme favorable à la végétation. A cet égard, l'engrais frais devroit être plus efficace, en développant plus de chaleur que celui qui est déjà putréfié.

Voyez Wallerius, Principes de l'Agriculture, Berlin, 1764 (ouvrage allemand); les Traités d'Agriculture de Home, Ruckert, Kirwan (en allemand); Saussure, Recherches sur la Végétation; Annales de Thaer, et Archives

de l'Agriculture par Hermbstædt, etc.

ENNÉACONTAÈDRE. Voyez CRISTALLISATION.

ENS-MARTIS. Voyez Fer.

ENS-VENERIS. Voyez Cuivre.

ENTONNOIR. Infundibulum. Trichter.

On appelle ainsi des vases coniques de verre ou de métal ouverts à deux extrémités; ils servent à transvaser les liquides d'un flacon dans un autre. Si l'on ne veut pas salir les parois par le liquide qu'on veut introduire dans un autre vase, il faut se servir d'un entonnoir à long col.

On appelle entonnoirs à séparation ceux qui servent à séparer des liqueurs d'une pesanteur spécifique différente. Dans ce cas, l'intérieur du col est très-étroit, et n'a qu'une demi-ligne de diamètre. Lorsqu'on remplit l'entonnoir avec les liquides que l'on veut séparer, on bouche l'extrémité du tube avec le doigt. Après quelque repos, on laisse couler le liquide intérieur; on y applique ensuite le doigt et on verse le liquide supérieur dans un autre vase.

EPIDERME. Voyez PEAU.

EPIDOTE. Thallites. Thallit, Pistacit, Delphinite.

Karsten distingue trois espèces de ce fossile, le thallite commun, le thallite esquilleux, et le thallite sablonneux.

La couleur du thallite commun est le vert de prés ou le vert d'olive. On le trouve compacte et cristallisé. Ce sont

des prismes droits, à 4 faces, terminés par 4 ou 6 faces.

La cassure est lamelleuse; l'extérieur est très-brillant, l'intérieur l'est peu. On le trouve transparent. Sa pesanteur spécifique est de 3,450 à 3,460.

Collet Descostils a analysé cette substance, il y a trouve:

Silice	•	•	٠,	•	٠	ė	•	37,0
Alumine.	•	•	•	•	•	•	•	27,0
Chaux .	, •	•	•	•	•	ė	•	14,0
Oxide de	fer	•	•	•	٠	•	•	15,0
Oxide de	mag	gan	èse	•	•	•	•	1,50
								99,50

Journal des Mines, nº 30, p. 413.

On trouve ce fossile dans le bourg d'Oizans, en Dauphiné. Delamétherie lui a donné le nom de thallite, en raison de sa couleur, de dallos, feuille verte.

Le thallite esquilleux est d'un vert de pistache et d'un vert noirâtre. On le trouve campacte, disséminé et cristallisé, en prismes à six faces. Les cristaux sont d'un diamètre considérable, leur cassure est esquilleuse; ils sont opaques et d'une pesanteur spécifique de 3,300 à 3,640.

Ce fossile a été nommé acanticone, par Andrada. Voyez l'article Acanticone, où l'on a cité l'analyse de Vauquelin. On le trouve aussi sous le nom d'arendalite, du lieu Arendal, en Norwège.

Le thallite sablonneux se trouve en Transylvanie, dans une vallée près du fleuve Aranyos, vers le village Muska, par nids dans une roche grise argileuse. Ce fossile a un aspect sablonneux; il consiste en petits grains fins, un peu brillants. Sa pesanteur spécifique est de 3,135.

Les habitants de la Wallachie l'appellent skorza. Karston en avoit fait un genre particulier sous le nom de skorza.

Klaproth l'a trouvé composé de

Silice				
Alumine	•	•		21,0
Chaux				
Oxide de fer	. •	•	•	16,50
Oxide de manganèse	•	. •;	, • •	0,25
Parties volatiles	•	•	•	2,50
				97,25

ESSAI. Decimasia. Probiren.

L'essai consiste en opérations chimiques qu'on fait en petit pour déterminer la quantité de métal ou d'autres substances contenues dans un fossile, ou pour s'assurer

de la quantité de l'or et de l'argent.

On fait des essais par la voie humide et par la voie sèche. L'essai par la voie sèche offre le plus d'avantages. A cet effet, on pulvérise la mine, on y mêle les fondants nécessaires; on introduit le mélange dans un cornet d'essai, et on chausse à la forge. Quand la matière fondue est refroidie, on sépare le bouton métallique des scories à l'aide d'un marteau.

Les minérais qui contiennent beaucoup d'arsenic et de soufre doivent être grillés auparavant; alors il faut appre-

cier les substances volatilisées.

Lorsque la mine renferme le métal à l'état vierge, on la fait fondre avec du borax, du flux, etc. Le métal se dépose au fond du creuset, en raison de sa pesanteur spécifique considérable.

On a proposé de séparer le soufre du métal par la potasse; mais on ne parvient presque jamais à l'enlever

complètement.

Les minérais qui contiennent un métal oxidé, doivent être traités par du flux noir; il est avantageux de gamir l'intérieur du créuset avec du mucilage de gomme-adraganthe mêlé de charbon. Dans beaucoup de cas, on pent remplacer le flux noir par la poix; alors en y ajoute du borax.

On couvre les creusets avec du sel marin décrépité,

mêlé avec le verre pilé.

Dans les essais par la voie sèche, une partie du métal reste toujours mêlé avec les scories; ce qui arrive aussi en grand. Si l'on veut déterminer rigoureusement la quantité de métal, l'essai par la voie humide est préférable. Pour cela, on traite la mine pulvérisée par un acide convenable, et on précipite le métal oxidé de la dissolution.

Par le poids de l'oxide bien lavé et desséché, on reconnoîtra la quantité de métal. Voyez Bergmann, Opusc.,

t. 2, p. 399.

Quant à l'essai de l'or et de l'argent, voyez ces deux articles.

ESPRIT. Koyez Alcool.

ETAIN (Mines d'). Mineræ stanni. Zinnerze.

Les mines d'étain ne sont pas très-répandues dans la nature, et on n'en trouve pas beaucoup de variétés.

On rencontre ordinairement l'étain à l'état d'oxidé. Combiné avec le soufre, il existe seulement à Cornouailles (1).

Le sulfure d'étain naturel ou pyrite d'étain, est d'un gris tirant sur le gris d'acier. Il ressemble au fahlerz; il a un éclat métallique, est tendre et cassant. Sa pesanteur spécifique est, d'après Klaproth, de 4,35. Il fondaisément au chalumeau en un bouton moir; il se dégage une odeur sulfureuse, et il se forme à la surface un exide bleu.

Raspe démontra le premier les parties constituantes de cette mine.

Klaproth trouva dans 100 parties:

Etain	•	•	•	•	3	SA	• • •
Cuivre	. :	•	•	•	5	6	
Soufre	٠	•	•	•		5 .	$\sim_{\mathbf{Q}} \sim 50$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$
							vie e jamais.
							<u>. basib kartii:</u>
					• 1		

100

Le cuivre pourroit provenir, d'après l'opinion de Klaproth, du cuivre jaune dissemme dans la mine.

. m-m. y na imb asi fasi

(1) On ne connoissoit de mines d'étain en Europe que celles de l'Alle-magne entre la Sake et la Boheme, en Espagne dans la partie de la Galice qui avoisine le Portugal, et dans la comté de Carnounilles en Angles terre. Le gouvernement russe a fait faire inutilement, dans ce vaste empire, des recherches de ce métal, dent on fait un si grand usage dans les arts.

En 1795, on reconnut l'existence du wolfran (oxide de tungstène ferrisère, schéelin serruginé d'Hauy), au Puy-des-Kignes, près Saint-Léonard, département de la Haute-Vienne; et comme on savoit que cette substance accompagnoit ordinairement les mines d'étain, on commença quelques recherches dans la vue d'en saire la découverte.

Les expériences que ce gisement avoit sait concevoir, viennent d'être réalisées par les soins de M. de Cressac, ingénieur des mines. Il a trouvé l'étain en état d'oxide éaractérisé par la cristallisation qui lui est propre. L'analyse qu'il en a saite avec M. Descostils, a donné de l'étain trespur. Les morceaux de cette mine se sont trouvés d'autant plus riches qu'ils avoient été extraits à une plus grande prosondeur. Il y a donc tieu de croire que le silon qu'ils annouvent sera assez puissant pour métieu une exploitation en règle. (Note des Traducteurs.)

(Cornouailles, près de Saint-Agnès, existe un filon de cette mine, qui est de 20 toises sous jour, et de 9 pieds de puissance.

On trouve l'étain oxidé dans le zinnstein (mine d'étain commune B., étain oxidé H.), et le holzzin (étain li-

gueux, étain oxidé concrétionné).

Le zinustein, la mine la plus abondante de l'étain, est compacte, en morceaux rond et cristallisé. Ces cristaux ne sont pas réguliers. Haüy soupçonne (Journ. des Mines, nº 32, p. 576) que sa forme primitive est un cube. Romé de Lisle (Cristallogr., 3, p. 418) le prend pour un octaédre, ce qui est conforme à l'opinion de Davy.

L'octaedre est composé de deux pyramides à quatre faces attachées par leurs bases. Les faces latérales des pyramides sont des triangles isocèles dont l'angle au sommet est de 70° et les deux autres de 55°. Les faces latérales des deux pyramides sont inclinées l'une vers l'autre sous un angle de 90°. Au reste, cette forme primitive ne se trouve jamais. On rencontre cependant quelquefois des cristaux dans lesquels les pyramides sont séparées par un prisme.

La couleur de ce fossile est d'un brun foncé, quelquefois d'un gris jaunâtre et quelquefois presque blanc. La raclure est d'un gris clair. Le fossile cristallisé est un peu transparent; il est très-dur. Sa pesanteur spécifique est de

6,9 jusqu'à 6,97.

Au chalumeau, il décrépite, et, sur le charbon, il se réduit en partie. Il colore le borax en blanc.

Ce fossile est composé, d'après Klaproth, de

					•			-
Silice.	••	•	•	•	•	•	•	0,75
								0,25
Oxigène	•	•	÷	. • '	•	•	•	21,50
Étain .	•.	•	•	٠, ٠	•	•	•	77,50

L'étain oxide concrétionne se rencontre aussi au Mexique. On le trouve en fragments isolés, à surface réniforme.

Sa couleur est brune, s'approchant quelquefois du jaune. La raclure est d'un gris jaunâtre. Il est opaque.

La cassure est fibreuse, divergente en étoile. Îl est dur. Sa pesanteur spécifique est de 7,0. Au chalumeau, il devient d'un rouge brunâtre. Il décrépite en le chauffant, mais ne se réduit pas.

Klaproth en a retiré 0,63 d'étain, et on peut le regarder

comme un oxide d'étain pur.

Vauquelin a analysé l'étain oxidé du Mexique, de Gigante, près Guanoxoato, rapporté par Humboldt, dont la pesanteur spécifique étoit de 6,738.

Il l'a trouvé composé de

		١		: :•	.00,00
Etain métallique. Oxigène Fer manganésisère	•	•	•	•	70,60 20,40 9,00

Collet Descostils, qui a également examiné ce fossile, y a trouvé, par la voie humide,

Oxide	ďć	tain	•	•	•	•	ე5	
Oxide							5	
							100	_

En comparant cette analyse avec celle faite par la voie sèche, ce fossile est composé de

Étain métallique Oxigène Oxide de fer .	•	•	•	•,	•	26,64 5.00	
•	:			`-		100.00	

Proust croit que les soi-disant zinngraupen, qu'on a rangés parmi les mines de tungstein, doivent rentrer dans les mines d'étain. Dans une collection de minérais qu'on lui a envoyée de Monterey en Galice espagnole, il y avoit 3 cristaux blancs un peu usés par le frottement, qu'il prit d'abord pour du tungstein; mais l'analyse lui

demontra que c'étoit de l'étain oxidé. Voyez Journal de l'hysique, t. 61, p. 347. Proust est ici évidemment en crreur. Le zinnslein se trouve quelquesois en variétés clemi-transparentes d'un blanc grisatre, qu'on pourroit consondre sans un examen approfondi avec le schéelin calcaire.

Les mines d'étain les plus importantes sont à Cornouailles, en Saxe, en Bohême, en Galice, à l'île de Banca, à Malakka, au Chili et au Mexique.

On les trouve seulement dans les montagnes primitives, très-souvent dans le granit, quelquefois dans le por-

phyre, et jamais dans le calcaire.

Les mines d'étain sont très-riches dans les seifenwerke (lieux où l'on fait le lavage des dépôts d'alluvion), en Angleterre et en Allemagne. Dans les vallées de Cornouailles on réunit les galets d'étain en creusant à plusieurs pieds de profondeur dans la terre, et on enlève les

mines en faisant passer dessus de l'eau.

Ce minérai d'étain lavé est de différente couleur et de forme; éclui de Ladock est en morceaux arrondis lisses de la grosseur d'un pois jusqu'à celle d'une féve; la surface a des nuances rougeatres, grises et brunatres. On trouve une description détaillée des mines d'étain d'Angleterre dans le Journal de Bergmann, t. 2, p. 143; celle des mines d'Erbenstock dans l'Erzgebirge, dans la Géographie minéralogique de Saxe, par Charpentier, page 270.

Klaproth a fait l'analyse du sulfure d'étain de la manière

suivante.

Cent vingt parties de la mine pulvérisée ont été digérées avec l'acide nitro-muriatique; des 43 parties insolubles brûlerent 30 parties avec une flamme bleue; c'étoit du soufre. De 13 parties restantes 8 étoient solubles dans l'acide nitreux. Les 5 parties insolubles chauffées avec la cire donnérent un bouton de fer attifable à l'aimant. Le reste étoit un mélange d'alumine et de silice.

On a précipité la dissolution nitro-muriatique par la potasse, et on a rethissous le précipité par l'acide muria-

tique.

· Une lame d'étain a précipité de cette dissolution 44 par-

ties qui étoient pour la plupart du cuivre et un peu d'étain. La lame d'étain perdit 89 parties de son poids; un morceau de zinc en a précipité 130 d'étain, de manière qu'en déduisant 89 parties d'étain en dissolution, il en reste 41 provenant de la mine.

Pour l'essai des mines d'étain, Klaproth procède commo il suit.

On fait rougir 100 parties d'étain oxidé avec 600 parties de potasse dans un creuset d'argent; on traite la masse fondue par l'eau tiède; il reste 11 parties non solubles. Les 11 parties ont été traitées de nouveau par la potasse; il n'en est resté que 1 \frac{1}{4}. Ce léger résidu étoit soluble dans l'acide muriatique. Le zinc en précipita \frac{1}{2} d'étain, et le prussiate de potasse y fit reconnoître \frac{1}{4} de fer.

On satura la dissolution alcaline par l'acide muriatique; il se forma un précipité blanc soluble dans un excès d'acide; le tout fut précipité par du carbonate de soude. Le précipité qui a une couleur jaune a été redissous dans l'acide muriatique, et on plongea dans la liqueur une lame de zinc; il se précipita 77 parties d'étain, qui peuvent re-

présenter à peu près 98 d'étain oxidé.

Pour l'essai de l'étain par la voie sèche, Lampadius donne le procédé suivant. On fait griller la mine dans un têt à rôtir sous la moufle jusqu'à ce qu'il ne se manifeste plus d'odeur de soufre ou d'arsenic. On ajoute alors du charbon en poudre, et on continue le grillage jusqu'à ce que le charbon soit presque entièrement brûlé; on lave le résidu avec soin; on mêle un quintal d'essai avec 4 de borax vitrifié, 4 de chaux vive et autant d'huile de lin qu'il est nécessaire pour en former une pâte; on expose cette pâte mêlée de poussière de charbon et de mucilage d'adraganthe, à une chaleur blanche, et on couvre encore le creuset avec du charbon.

Le procédé de Klaproth est plus simple. On réduit l'oxide d'étain, ou son schlich, dans la cavité d'un creuset de charbon bouché par un charbon; on le met dans un creuset de terre, et on chauffe à une chaleur violente de la forge.

L'étain oxidé est celui qu'on travaille en grand. On le fait pour rendre propre sa gangue au bocardage, ou bien

pour en volatiliser le soufre et l'arsenic qui s'y trouve souvent à l'état de piryte. Un grillage trop long-temps continué et trop fort doit être évité, parce que le métal s'oxideroit encore davantage. Dans le dernier grillage, on ajoute du charbon pour diminuer l'oxidation de l'étain et pour favoriser la volatilisation de l'arsenic.

Après avoir bocardé les oxides d'étain, on les lave avant le deuxième grillage pour enlever la gangue infusible. Pour l'affinage on emploie des scories de la dernière opé-

ration, ou bien de la chaux vive.

La fusion de l'étain se fait ordinairement à la forge dans un fourneau de 6 pieds de hauteur. Le premier étain entraîne toujours dans sa fusion une partie de la gangue; il faut le faire fondre pour la deuxième fois. Voyez les Mémoires de Lampadius, t. 3, n° 2; Encyclopédie de Chi-

mie d'Hildebrand, cah. 14, p. 1348.

L'étain le plus pur est celui de Malakka et de Bancka; le premier vient en Europe en forme de chapeau d'une livre, et l'autre en barres de 40 à 50 livres. Cet étain trèspur se distingue par sa blancheur, par les cristaux qu'on aperçoit dans sa cassure et par son cri en le pliant. Vient ensuite, suivant son rang de pureté, l'étain en saumons de Cornouailles; il contient cependant 1 pour 100 de plomb et ½ de cuivre.

On prétend que l'étain anglais qui passe chez l'étranger contient, par ordre du gouvernement, 4 pour 100 de

plomb.

Marggraff et Henkel supposèrent une quantité notable d'arsenic dans le plomb, ce qui donna des craintes pour l'usage des vaisseaux d'étain. Bayen et Charlard ont prouvé que plusieurs espèces d'étain de l'Inde et de l'Angleterre ne contenoient pas d'arsenic, et que les autres en contenoient des quantités si petites, qu'il ne pourroit pas agir cur la santé.

On découvre facilement la présence de l'arsenic en faisant bouillir l'étain dans un vaisseau clos par l'acide muriatique. Dans ce cas, il se dégage du gaz hydrogène arseniqué, reconnoissable à son odeur fétide. Voyez ce gaz. La poudre noire qui reste peut contenir, outre l'ar senic, du plomb, du cuivre et du bismuth. Voyez Henkel, Marggraff, Croharé, Gazette de Santé, 1780, nº 27; Rech. sur l'étain, par Bayen et Charlard.

On mêle quelquesois du plomb à l'étain pour diminuer le prix des objets sabriqués avec ce métal. Les gouvernements veillent cependant pour que cette addition ne soit pas trop considérable.

On appelle étain d'essai celui qui renferme une quantité déterminée d'étain, et qui porte le poinçon du potier

d'étain.

En Allemagne, on distingue plusieurs espèces d'étain de commerce.

	Ėtain,	
Etainà 2 livres renferme	ı part.	ı part.
— à 2 poinçons ou à 3 livres.	2	1
—— à 4 livres		1.
—— à 5 · · · · · · ·	4	1
—— à 3 poinçons	84	16
à 4. · · · · · · ·	97	3

Les vases d'étain, dans la plupart des pays en Allemagne, ne doivent contenir que \(\frac{1}{6} \) de plomb; mais on passe souvent cette proportion. Il a donc fallu des moyens pour

reconnoître cette quantité de plomb.

L'essai à la pierre consiste à faire couler l'étain fondu par de petits tuyaux dans une cavité demi-sphérique d'une pierre qui a 10 lignes de profondeur et 14 lignes de largeur environ. Les phénomènes que présente l'étain par le refroidissement dans la cavité, la forme convexe à mesure qu'il se contracte à sa surface, le cri qu'on entend en le pliant, sa manière de salir les mains, etc., sont tous des caractères par lesquels le potier d'étain exercé peut reconnoître la quantité de plomb.

L'essai hydrostatique conduit à des résultats bien plus exacts; il est fondé sur la différence de pesanteur spécifique entre le plomb et l'étain et par des poids absolus à un même volume. A cet effet, on forme des boules d'un volume exactement égal de 99 parties d'étain pur et de partie de plomb, de 98 parties d'étain et de 2 de plomb, etc., de manière qu'on ait une série de 100 bou-

les, dont chacune contient o,1 de plus de plomb.

Si l'on veut examiner un étain donné, on le fait couler

dans un des moules, et on compare le poids avec celui de la boule d'essai.

Comme la pesanteur spécifique des deux métaux change par la combinaison, changement qui varie d'après les proportions des métaux alliés, on ne peut déterminer la poids absolu que par expérience.

La table de Bergeustierna, qui n'exige qu'une boule d'étain pur, est très-propre pour faire ces comparaisons; il faut alors verser l'étain à examiner dans le moule.

TABLE DE BERGENSTIERNA.

ALLIAGE DI	E PARTIE	•	IDS . solu		
d'ÉTAIN.	DE PLOMB.	A VOLUME ÉGAL			
		livres.	loths. (4)		
100	0.,,,,,,	100	0		
99	I	100	. 14		
.98	2	100	28		
97	3	101	10		
96	4	101	24		
95	5	102	1 6		
94	6 ,	. 102	20		
94	7	ro3	2		
92	8	703	18		
'91. · · · · · · · · ·	9	104	O		
90	10	194	28		
89	. II	104			
88	12	105	10.		
87	13	до5	. : 34 . '		
86	- 14 • • • • • • • • •	106	Ω.		
85	15	106	20		
84	16	107] _ 2		
· 8 3	17·····	107	16		
'81	10	107	30 12		
80	19	108 708	1		
·	20	108	38 6 1		
79	21	109	7 .		
78	22	110	22		
77	' ' '	TIN	-8		
76	24	(. III	18		

ALLIAGE D'ETAIN.	POIDS absolu				
D ETAIN.	DE PLOMB.	A VOLUME EGAL.			
		livres.	loths		
74	26	111	·14		
73	27	111	28		
72		113	10		
71		112	24		
70		113			
69		113	20		
68	1	114	16		
66		114 114	31		
65	الما	· · 115 ·	14		
64		115	29		
63	1 -	116	12		
62	1	116	27		
61	. 39	117	10		
60	40	117	25		
59.		118	8		
58	1 • -	. 81I.	23		
57	1 '	119	6		
56	لى ^ت 1	119	29		
55		120	4		
54	. 46	120	19		
52	#8 · · · · · · ·	121	17		
51	49	122	6		
50	. 50	122	16		
49	. 51	• 123	2		
48	1	123	20		
47	. 53	124	6		
46	1	124	24		
45		125	10		
44	. 56	125	18		
43	1 a b	126	14		
42	1	127	0		
41		127	19		
40	_	128	25		
38		129	13		
37		130	-5		
36	. 64	130	19		
35	•	131	7		
34	. 66	132	27		
33	1 4.	132	14		
32		183	2		
31		133	1 1		
30	. 70	.134 .	सं ठ		

ALLIAGE DE		POIDS absolu A VOLUME ÉGAL	
D'ÉTAIM	DE PLOMB.		
		livres.	loths.
9	71	134	26
9	72	135	13
7	73	136	18
6	74 • • • • • • • •	136	
5	75	137	. 4
4	76	137	11
3	77 • • • • • • • •	138	0
2	78	139 139	28 28
1	79		20.
0	81	140 140	16
9	82	141	1
7	83	142	29
6	84	142	14
5	85	143	3
4	86	144	
3	87	144	13
2	88	145	24 13
I	89	146	13
0	96	146	2
9	91	147	13
8	92	148	D
7	93	148	22
6	94	149	10
5	95	149	30
4	96	150 151	18
	97	151	26
2	98	152	1
0	99	153	14

Pour faire cet essai avec exactitude, il faut que l'intérieur du moule soit de fer bien poli et qu'il ferme bien. On fait fondre l'étain à une chaleur à peine nécessaire pour sa fusion; on ne le verse pas trop chaud dans le moule chaussé. Après le refroidissement, on coupe le col de la boule et on compare son poids avec l'étain pur. Supposons que la boule d'étain pur pèse 100 livres, et une boule d'un volume égal pèse 108 livres 26 loths. D'après la table, cet alliage seroit composé de 80 d'étain et de 20 de plomb.

Voyez Brandt, Scheffer et Bergenstierna, dans les

ém. de Suède, de 1740, de 1755 et de 1780.

Cet essai suppose la table de Bergenstierna exacte. La atation inégale des boules, les cavités et les bulles qui forment à un degré supérieur de chaleur, doivent iner sur l'exactitude de cet essai.

On peut diminuer ce dernier défaut en faisant plusieurs sais, et en prenant la moyenne proportion.

Si l'étain contient du zinc, du bismuth ou du cuivre,

faut avoir recours à l'analyse.

Pour cela, on fait chauffer l'étain avec de l'acide nitrie pur et concentré; on fait évaporer à siccité et on lave beaucoup d'eau. L'oxide d'étain reste sur le filtre. La ueur filtrée contient du nitrate d'ammoniaque qui s'est mé, du cuivre, du plomb, etc. Voyez Bergmann, uscul., t. 2, p. 436; et le Mém. de Bayen et Charlard.

ETAIN. Etannum. Zinn.

L'étain est un des métaux le plus anciennement connu. listoire rapporte que les Phéniciens allèrent le chercher Espagne et en Bretagne; du temps de Moïse il étoit jà en usage.

La couleur de ce métal est le blanc argentin; il tire

relquefois un peu sur le bleu; il est très-éclatant.

Il a une odeur foible, désagréable; par le frottement ou ula chaleur, il répand une odeur particulière; lorsqu'on plie, il fait entendre un bruit connu sous le nom de cri étain.

L'étain est très-mou, et peut être entamé par le couau; il est très-ductile, et peut être battu en lames minces; s feuilles les plus minces ont $\frac{1}{1000}$ de pouce d'épaisseur. Il est peu tenace; un fil d'étain de 1 de pouce de diaméest rompu, selon Muschenbrock, par un poids de 49 ivres; son élasticité est aussi peu considérable, et il par conséquent peu sonore. Sa pesanteur spécifique de 7,291, et après avoir été battu, de 7,299. Selon Crichton (Philos. Magaz., t. 15, p. 175), l'étain

tre en fusion à une température de 442 degrés Fahr. ur le volatiliser, il faut une chaleur très-considérable.

Lorsqu'on le laisse refroidir lentement, on obtient,

d'après Hapel la Chenaye, des fragments rhomboidaux; selon Pajot, ce sont des prismes à angles obliques. (Voyes Journ. de Phys., t. 38, p. 52.)

D'après Chaptal, l'étain devient plus dur et plus sonore; il acquiert en même temps plus de blancheur, lorsqu'on l'expose à une chaleur violente pendant 10 heures dans

un creuset garni de charbon.

A l'air, l'étain perd son éclat en peu de temps; il devient gris, mais il n'éprouve pas d'autre changement. Lorsqu'on le laisse séjourner long-temps dans l'eau, il ne s'altère pas sensiblement, et l'eau n'en dissout pas. Si l'on fait passer des vapeurs d'eau à travers l'étain rouge, l'en se décompose, l'étain s'oxide, et il passe du gaz hydregène. (Voyez Bouillon-Lagrange, Annal. de Chim., t. 35, p. 28.)

Lorsqu'on fait fondre de l'étain au contact de l'air, il se forme à la surface une pellicule grise, que l'on obtient de nouveau, après l'avoir enlevée la première fois.

On peut convertir aussi l'étain en poudre grise. Les potiers d'étain l'enlèvent, sous prétexte de purifier l'étain mais ils savent bien le réduire après par le moyen de charbon ou du suif; la poudre grise est de l'oxidule étain, qui contient 0,10 d'oxigène.

Lorsqu'on fait rougir cette poudre pendant plusieur heures, elle se combine avec une plus grande quantité d'oxigène, et devient blanche; dans cet état on l'appelle potée d'étain; elle contient alors 17 à 18 pour cent d'oxigène.

Cet oxide est difficilement fusible; il donne un vert blanchâtre aux différentes substances (voyez Eman). Il sert à polir des corps durs et des verres.

A une chaleur violente, l'oxide acquiert une couler rougeatre, et fond en un verre de la même couleur.

Proust distingue deux espèces d'oxide d'étain, le jame et le blanc; la couleur du premier, étant bien pur, est

grise, et a l'éclat métallique.

On obtient l'oxidule jaune en exposant l'étain sous la moufie, à une chaleur violente, et en remuant toujours. On le forme aussi en faisant dissoudre l'étain, à l'aide de la chaleur, dans l'acide muriatique, ou dans l'acide muriatique mêlé d'un peu d'acide nitrique; on verse dans la tique mêlé d'un peu d'acide nitrique; on verse dans la

solution un excès de potasse. La poudre blanche qui se scipite, se redissout en partie dans la potasse; le précié qui reste insoluble est l'oxidule. Il est d'un gris foncé, un éclat métallique, se dissout rapidement dans les des; la potasse ne le dissout qu'à la longue; combiné ce d'autres corps, il absorbe promptement l'oxigène. D'après Proust, il contient 0,20 d'oxigène (1).

L'oxide blanc, au maximum, se prépare en faisant auffer l'acide nitrique concentré avec l'étain. Cet de contient, d'après Proust, 0,28 d'oxigène; et, d'assistant le Klaproth, après l'avoir fait rougir, il ne contient que

o d'oxigène.

Cet oxide ne s'altère pas à l'air; la potasse et l'acide riatique le dissolvent promptement. Lorsqu'on fait pasà travers la dissolution un courant de gaz hydrogène furé, l'étain se réduit.

lle du muriate d'étain au minimum délayé dans de l'eau avec de mmoniaque soible. On sait digérer les matières péndant cinq heures, suite on sait bouillir. Le précipité blanc qui s'étoit sormé au momt du mélange, se convertit en petites aiguilles grises qui ont le illant métallique. On finit de purisier cet oxide, en le saisant bouillir

c de l'eau ammoniacale, et ensuite avec de l'eau pure.

Let oxide distillé ne donne ni acide muriatique ni ammoniaque. Il dissout dans la potasse sans dégager d'odeur sensible; il se dissout se effervescence dans l'acide nitrique foible, et cette dissolution me, avec le nitrate d'argent, un précipité blanc qui n'est point, du riate, puisqu'il se dissout en totalité dans l'eau aiguisée d'acide nit: ique. Let oxide pulvérisé se colore en bleu violet, lorsqu'on le met en stact avec de l'insusion de campèche. Il se dissout dans les acides rique, muriatique et acétique, forme un précipité bleu avec la me infusion. Il est donc démontré, par ces expériences, que l'oxide tain au minimum ne doit point la propriété de former une combison bleu-violette avec le campèche, à des restes d'alcali qu'il pourt retenir.

Lorsqu'on projette, dans un creuset de platine chaussé au rouge seur, l'oxide cristallisé et réduit en poudre, il s'embrase à la manière

in charbon divisé et se sature d'oxigene.

Let oxide, dans lequel on ne peut soupçonner la présence d'aucun de, se teint en rouge lorsqu'on le conserve pendant un mois dans e susion de campèche. Il agit donc sur cette couleur à la manière un acide minéral (Nots des Traducteurs.)

20

¹⁾ De nouvelles expériences saites par M. Chevreul, l'ont convaincue l'oxide d'étain au minimum pur sorme, avec la couleur de bois de npêche, une combinaison bleue violette, tandis que l'oxide au maximum sorme une combinaison rouge. Cette manière d'agir rapproche premier oxide des alcalis et le second des acides minéraux. Pour préparer, suivant l'auteur, de l'oxide au minimum pur, on

Lorsqu'on fait chausser fortement l'étain dans des vaisseaux ouverts, il brûle avec une slamme blanche; il s'élève une vapeur qui se dépose sous sorme de poussière blanche, brillante. Au seyer des grands verres ardents, l'étain exhale des vapeurs. Macquer et Baumé ont trouvé que l'étain tenu long-temps à une chaleur unisorme, se couvroit, à sa surface, d'aiguilles blanches; que la deuxième couche étoit un oxide rougeâtre, et la troisième un verre transparent d'hyacinthe; on trouva au sond de l'étain métallique.

L'étain se combine avec le phosphore, selon Pelletier; il fit fondre partie égale d'acide phosphorique vitreux et l'étain. Le phosphure d'étain contient 0,15 de phosphore. On peut le préparer aussi de toutes pièces, en projetant du phosphore dans l'étain fondu. Marggraff est le premier qui ait opéré cette combinaison. (Annal. de Chim., t. 13, p. 116.)

Le soufre se fond avec l'étain, il en résulte une masse fragile qui est moins fusible que l'étain. Ce sulfure a une couleur bleuâtre et un tissu lamelleux.

Lorsqu'on met a partie de soufre dans 3 parties d'étais fondu, la masse s'écnausse, devient noire, et s'enflamme.

Selon Bergmann, le sulfure d'étain est composé de

Etain .	•	•	•	•	•	•	80	
Soufre	•	•	•	•	•	•	20	
							100	
Scion Pelletier,	do							
Étain.	. •	•	•	•	•	•	85	
Soufre.	•	•	•	•	•		15	

L'acide muriatique attaque facilement le sulfure d'étain; il se forme de l'oxidule d'étain, et il se dégage du gas hydrogène sulfuré, etc.

100

L'acide nitrique décompose aussi le sulfure d'étain; mais la potasse n'y a aucune action.

Pour la combinaison de l'étain oxidé avec le soufre, voyez Or musif.

Les alcalis fixes attaquent l'étain par la voie humide; Poxidule d'étain est dissous par ces menstrues d'une manière plus complète. L'oxide d'étain, précipité du muriate par la potasse, se dissout dans un excès de cet alcali; de cette dissolution, l'oxidule est précipité par l'étain

à l'état métallique.

L'oxide d'étain au maximum dissous dans la potasse, s'en sépare facilement en cristaux, en forme de lentille. Ils ont une saveur alcaline, sont solubles dans l'eau, et laissent déposer une partie d'oxide. Chauffés dans une cornue, il passe de l'eau. Ils conservent leur forme à une chaleur rouge. (Voyez Proust, Journ. de Phys., t. 61, **p.** 348.)

Les acides et même l'acide carbonique précipitent l'étain de sa dissolution alcaline ou oxidule, en une pou-

dre blanche.

L'ammoniaque attaque à peine l'étain métallique; mais l'oxide d'étain, très-divisé, se dissout dans l'ammoniaque et cristallise même, selon Wallerius. Les acides précipitent l'étain de cette dissolution.

Lorsqu'on fait passer du gaz hydrogène sulfuré dans une dissolution d'étain, oxidé au maximum, il se forme un précipité jaune; il faut que la dissolution d'étain ne

soit pas acide.

·Le précipité desséché a les propriétés suivantes. Chauffé avec l'acide muriatique, il se dissout avec effervescence. Il se dégage beaucoup de gaz hydrogène sulfuré, et il reste un muriate d'étain au maximum. Proust appelle ce précipité jaune hydro-sulfure d'étain majeur.

Etant desséché, l'hydrosulfure d'étain oxidé est d'une couleur foncée, a une cassure vitreuse; il se dissout faci-

lement dans la potasse d'où on peut le précipiter.

Lorsqu'on le chauffe successivement, il se forme de l'eau; il se dégage du gaz hydrogène sulfuré, et il se volatilise du soufre ; il reste pour résidu de l'or musif.

Dans cette opération, l'étain cède son oxigéne aux deux parties constituantes de gaz hydrogène sulfuré, et en retient seulement assez pour passer à l'état d'or musif,

qui, de son côté, peut être ramené à l'état de sulfure d'étain par une chaleur continue.

Lorsqu'on traite, comme ci-dessus, l'oxidule d'étain, il se forme un précipité d'un brun de café.

L'étain métallique est plus ou moins attaqué par les acides muriatique, sulfurique, sulfureux, acétique, oxalique et arsenique. L'acide nitrique ne le dissout pas, à moins qu'il soit très-étendu d'eau; l'acide nitrique concentré le convertit en oxide blanc, sans le dissoudre. Les acides phosphorique, tartarique et fluorique se combinent avec l'oxide d'étain.

Les propriétés générales des sels à base d'étain sont d'être plus ou moins solubles dans l'eau; leur dissolution est ordinairement plus ou moins jaune.

Le prussiate de potasse les précipite en blanc.

Le sulfure de potasse hydrogéné les précipite en noir;

l'hydrogène sulfuré, en brun.

Une lame de plomb en précipite l'étain à l'état métallique, ou en oxide blanc; cela n'a lieu que dans quelques dissolutions.

Lorsqu'on verse dans les sels d'étain au minimum du muriate d'or, il se forme un précipité pourpre, dont il sera question à l'article On.

La teinture de noix de galle forme un précipité gris mucilagineux dans le muriate d'étain. Suivant Proust, c'est une combinaison de tannin avec l'oxide d'étain, parce que l'acide gallique ne précipite pas l'étain.

Le nitrate de potasse détonne avec l'étain, et brûle avec une flamme blanche; l'oxide blanc d'étain reste avec la

potasse du nitre.

L'eau dissout une partie de ce résidu dont on peut précipiter l'oxide d'étain par un acide. Pendant la détonnation, une partie d'oxide d'étain se volatilise, et il se forme en même temps du nitrate d'ammoniaque.

L'oxidule décompose aussi le nitre et se convertit en

oxide au maximum.

Le muriate d'ammoniaque liquide qu'on fait bouillir avec l'étain métallique, en dissout une petite quantité et se décompose; l'ammoniaque se dégage et il reste un muriate d'étain. Bucquet a prétendu qu'il y avoit dégagement de gaz hydrogène.

Proust a obtenu du gaz hydrogène en chauffant le muriate d'étain liquide avec l'étain. Le muriate d'étain qui reste est au minimum d'oxidation.

Du sulfate de potasse ou de soude qu'on fait rougir dans un creuset avec partie égale d'étain, donne une dissolution d'étain, en raison du sulfure alcalin qui se forme.

Les sulfures alcalins dissolvent, par la voie sèche, l'étain. Ce composé est soluble dans l'eau. Les acides en précipitent un sulfure d'étain.

Les sulfures alcalins hydrogénés enlèvent à l'étain son

éclat métallique et le noircissent.

Voyez Nordenskioeld, Stockholm, 1772, et Hagen, Dissert. expandens Stannum, Regiomouti, 1775.

ETAMAGE. Obstannatio. Verzinnung.

L'étamage (1) consiste à donner une couche d'étain à un métal. On l'emploie le plus souvent pour le cuivre, afin d'empêcher l'action délétère de ce métal sur l'économie animale.

On commence par gratter et rendre brillante la surface du cuivre, ce qui use cependant beaucoup le vaisseau. Il seroit plus avantageux de le frotter avec du sable, la lie de vin ou un peu d'acide nitrique. D'après Proust, chaque pouce carré de cuivre qu'on gratte perd 2 \frac{1}{2} grains de cuivre.

On pose le vaisseau à étamer sur des charbons rouges. Lorsqu'il est chaud, on y met de la poix ou de la térébenthine, pour que le métal ne s'oxide pas; on y verse l'étain fondu qu'on divise avec un linge ou avec la filasse. Au lieu de poix, on peut prendre aussi du muriate d'ammoniaque.

D'après Baumé, on se sert d'une solution de 1 once de muriate d'ammoniaque dans 1 livre d'eau; ou bien, ou met du muriate d'ammoniaque sur des charbons ardents,

qui se sublime sur la surface du métal.

⁽¹⁾ Voyez aussi l'article Cuivan, premier volume, page 198.

L'étamage à l'aide du muriate d'ammoniaque, est toujours préférable. On emploie ordinairement le sel qui est noirâtre. Le muriate d'ammoniaque en vapeur devient plus dispendieux, et est plus incommode pour l'artiste.

L'expérience a appris qu'un alliage d'étain et de plomb est plus propre à l'étamage que l'étain pur; il est plus fusible et s'attache mieux aux parois du vaisseau. Les ferblantiers ajoutent ordinairement la moitié de plomb à l'étain.

Cette grande quantité de plomb peut cependant être nuisible à l'économie animale.

On a proposé de diminuer le plomb ou bien de le rem-

placer par l'étain et par le zinc.

Rinmann a recommandé, pour l'étamage du cuivre, un alliage de 100 parties d'étain, 5 parties de plomb, et

de 1 3 de laiton.

Malouin proposa, en 1742, le zinc comme enduit pour le cuivre et le fer. Il préféroit ce métal à l'étain, en raison de sa dureté et de sa fusibilité moins grande; mais l'opération présente beaucoup de difficultés. Le zinc s'oxide très-facilement, même à la température ordinaire de l'atmosphère; il se dissout dans les acides foibles, et si, d'après Laplanche, les sels à base de zinc ne nuisent pas à la santé, ils donnent au moins une saveur désagréable aux aliments.

Buschendorff proposa, en 1802, un alliage de 3 parties de zinc et de 2 parties d'étain pour être appliqué sur le

cuivre déjà étamé.

Outre la difficulté que présente ce moyen, il faut considérer que le zinc n'est presque jamais pur, et que ses métaux alliés peuvent être préjudiciables à l'économie animale.

La quantité d'étain qui se combine avec le cuivre est très-peu considérable; d'après Prøust, un pouce carré de surface étamée ne contient que 1 ½ grain d'étain. D'après Bayen, il n'y auroit que \frac{1}{6} d'étain par pouce carré, quantité qui paroît être trop peu considérable.

Si l'on considère qu'un vase étamé, employé journellement, peut durer 1 ½ mois, une bassine, dont la surface est d'un pied carré, perdroit, pendant ce temps, par le

frottement ou par d'autres moyens mécaniques, 72 grains. Supposons que chaque pouce carré contienne r grain d'étamage et que la moitié de l'étain soit usée par le frottement, si l'étamage est composé de 2 parties d'étain et d'une de plomb, ce qui feroit, dans 72 grains d'étamage, 24 grains de plomb, et que cette quantité soit divisée entre 5 personnes (supposant que tout le métal soit employé), il en résulteroit que l'on auroit pris par jour \(\frac{1}{10}\) de grain d'étamage, et, par conséquent, \(\frac{1}{50}\) de grain de plomb, qui devient encore moins nuisible par sa combinaison avec l'étain.

Il est difficile de s'imaginer qu'une si petite quantité de plomb puisse porter atteinte à l'économie animale; il n'est pas douteux que la plus grande quantité d'étamage ne s'en

aille par le frottement des vaisseaux.

Proust sit étamer 8 casseroles de 20 onces d'eau de capacité: 1° avec l'étain pur; 2° avec un alliage composé d'étain et 0,05 de plomb; 3° d'étain et 0,10 de plomb; 4° d'étain et 0,15 d'étain; 5° d'étain et 0,20 de plomb; 6° d'étain et 0,35 de plomb; 7° d'étain et 0,35

de plomb; 8º d'étain avec e,50 de plomb.

Toutes ces casseroles ont été placées sur le même fourneau, et dans chacune d'elles on a fait évaporer jusqu'à moitié s livre de vinaigre. Chaque liqueur a été divisée en 2 parties, dont l'une a été essayée par le sulfate de potasse, et l'autre par le gaz hydrogène sulfuré. Le sulfate de potasse ne forma pas de précipité; l'hydrogène sulfuré occasionna un précipité d'un brun marron, qui prouve la présence de l'étain. Les dépôts, dans chaque vase, ont été lavés et mis en contact avec l'hydrogène sulfuré; ils ne changèrent pas de couleur, ce qui prouva l'absence du métal.

Les expériences ont été répétées avec du vinaigre trèsconcentré, et les résultats furent à peu près les mêmes.

L'étamage avoit cependant pris une couleur plombée; on a séparé de la surface une poudre grise qui n'étoit que du plomb métallique. Cette pondre fine étoit tellement divisée, qu'elle ne déposa pas entièrement dans l'eau au bout de 24 heures. L'étamage le plus chargé de plomb n'a point donné ½ grain de cette poudre.

Ces expériences méritent cependant d'être répétées avec soin, avant de dissiper entièrement toute espèce de crainte sur l'étamage.

Lorsqu'on étame avec de l'étain pur, ce qui est plus dif-

ficile, l'étamage a un aspect mat et granulé.

Les vaisseaux de laiton peuvent être étamés de la même manière.

Les épingliers emploient un étamage par la voie humide. Ils mettent dans une chaudière de cuivre une croix de fer à 4 bras égaux, qui touchent aux parois latérales de la chaudière; sur cette croix, ils placent une plaque d'étain pur, sur laquelle ils posent une couche d'épingles de laiton qu'on a fait bouillir préalablement dans une lessive de tartre; on couvre les épingles avec une plaque d'étain. On remplit ainsi à moitié la chaudière de ces couches, en finissant par une plaque d'étain; on fait bouillir ensuite, avec une solution concentrée de tartre, pendant quelques heures, et l'étamage se fait d'une manière très-uniforme. On projette alors les épingles dans l'eau froide, et on les fait dessécher dans un tonneau en les roulant avec du son ou de la sciure de bois.

La théorie de ce procédé n'est pas encore entièrement expliquée, malgré la série d'expériences publiées, par Gadolin, de le 9e volume des Mémoires de l'Académie

de Suède.

On étame aussi fréquemment le fer pour le garantir de la rouille; on étame les étriers, les boucles, etc., en plongeant ces objets, bien décapés, dans de l'étain fondu, couvert de suif qui empêche l'oxidation. Mais on étame plus particulièrement des plaques ou des lames de fer battu, appelé tôle, et qui, étant étamée, porte le nom de fer-blanc. Le fer-blanc de fabrique anglaise se distingue par une qualité particulière.

Dans une fabrique, en Bohême, entre Heinrichsgrun

et Graslitz, on emploie le procédé suivant.

On transporte la tôle dans une chambre voûtée, dans le milieu de laquelle est un feu continu de charbon. Autour du feu sont placées des barriques qui contiennent de l'eau acide, du seigle. Chaque pièce contient 1154 pouces cubes de farine, qui, mêlée avec la quantité d'eau

nécessaire, passe bientôt à la fermention acide. La cha-

leur de la chambre est à peine supportable.

On plonge dans chaque barrique 300 tôles qu'on y laisse 24 heures; on les transporte alors dans une eau nouvellement acidulée par la farine, où elles restent également 24 heures; on les enlève pour les tremper dans une vieille lessive, dans laquelle on ajoute tous les 15 jours un peu de farine. Les tôles restent pendant 72 heures dans l'eau acidulée. On pourroit remplacer cette eau par de l'acide sulfurique très-étendu.

On frotte alors les plaques lavées avec du sable jusqu'à ce qu'on n'aperçoive plus de taches noires; on les remet dans l'eau, d'où on ne les retire que pour les étamer.

L'étamage se fait de la manière suivante : on fait fondre 18 quintaux d'étain dans une chaudière de fer; on ajoute ordinairement à 140 livres d'étain 2 livres de cuivre.

Lorsque le métal est en fusion, on y met du suif et puis un peu d'eau, ce qui occasionne une écume; on place alors 100 plaques de tôle humectée sur l'écume; on les enfonce peu à peu dans la masse fondue, et on les sépare au fond de la chaudière. On ajoute 100 autres plaques, et on les y laisse \frac{1}{4} d'heure en remuant bien avec un bâton; on enlève le suif et l'eau, et on place les plaques horizontalement sur 2 barres de fer.

Un ouvrier plonge alors chaque morceau de fer-blanc dans la chaudière, et les retire de suite; il les remet sur les barres de fer pour que l'étain superflu puisse couler. On frotte ensuite les pièces les unes après les autres avec

un linge et de la sciure de bois.

L'étain qui a coulé est remis dans la chaudière; on le couvre avec du suif et de l'eau. En général, il faut avoir la précaution de ne laisser jemais vide la chaudière.

Si l'étain est trop chaud pendant l'étamage, le fer-blanc sera jaune; s'il est trop froid, il s'en attache une trop

grande quantité sur le fer.

On chauffe le fer-blanc près d'un fourneau; on frotte alors avec du son d'avoine; on répète cette même opération, et enfin on le frotte avec un linge fin.

Comme les plaques de fer-blanc ont ordinairement une couche d'étain plus épaisse vers les bords, qui reste en les

retirant de la chaudière, on peut remédier à cette inégalité de deux manières. On tient cet endroit sur des charbons ardents pour faire découler l'étain, ou bien on trempe ce bord plus épais dans l'étain fondu, et on frotte ensuite pour enlever le surplus d'étain.

Lorsque le travail est achevé, on frappe 30 à 40 plaques sur un gros morceau de bois avec un marteau plat, ce qui rend la surface plus lisse. On les plie un peu au

milieu pour leur donner la courbure des vaisseaux.

Trois cents plaques de 11 pouces 2 lignés de longueur et de 8 ; pouces de largeur, demandent 1 livre de suif et 14 livres d'étain. Voyez Chaptal, Chimie appliquée aux Arls, t. 3, p. 309.

Dans quelques fabriques, on fait une petite addition

d'antimoine, ce qui donne plus d'éclat à l'étamage.

Voyez Instruction de l'Etamage, par les frères Gravenhorst (en allemand); Weigels Magazin, t. 1, p. 51; Réaumur, Mém. de l'Acad. des Scienc., 1726, p. 102; Rinmann, Hist. du Fer, t. 1, p. 502 (en allemand).

ETHER. Æther Naphta. Æther.

L'éther est un liquide extrêmement inflammable, trèsodorant, incolore, facilement évaporable, qu'on obtient

par l'action des acides sur l'alcool.

Parmi tous les liquides connus jusqu'à présent, l'éther possède la moindre pesanteur spécifique. Il s'enflamme en l'approchant à quelque distance d'une bougie; il brûle avec une flamme vive, qui dépose du carbone lorsqu'on lui présente un corps froid. Sa saveur et son odeur sont

agréables et pénétrantes.

Il conserve sa liquidité à la pression ordinaire de l'atmosphère; mais sons le récipient de la machine pneumatique, à mesure qu'on dilate l'air, il se convertit en fluide élastique; la même chose a lieu par une légère chaleur. A une température de 47 degrés au-dessous de zéro, échelle de l'ahrenheit, l'éther se prend en masse laiteuse cristalline, et perd toute son odeur. Il dissout la cire, les graisses animales, l'adipocire, le camphre, les huiles volatiles, le caoutchouc, les baumes naturels et les résines; le phosphore et le soufre s'y dissolvent aussi, mais en pe-

ETH 315

tite quantité. Il se combine avec l'alcool en toute proportion; avec l'eau, en proportions limitées. Les propriétés

citées peuvent être regardées comme générales.

Suivant l'acide qu'on emploie pour préparer l'éther, différentes circonstances se présentent pendant sa formation, aussi le produit acquiert-il des propriétés et des dénominations diverses. C'est ainsi, d'après l'acide employé, qu'on le nomme éther sulfurique, nitrique, etc. Fourcroy et Vauquelin ont regardé tous les éthers comme une modification d'un composé déterminé de l'éther en général; cette opinion sera examinée à l'article Éther sulfurique.

ÉTHER ACÉTIQUE. Naphta aceti. Essigæther.

En 1759, le comte Lauragais reconnut qu'en distillant partie égale de vinaigre radical et d'alcool, on obtenoit un produit éthéré. Schéele a varié ce procédé: en ajoutant au mélange un peu d'acide sulfurique, nitrique, muriatique ou fluorique, il obtint une quantité considérable d'éther. Il eut le même résultat en distillant de l'acétate de potasse avec un mélange d'alcool et d'acide sulfurique.

Pelletier a recommandé de distiller partie égale d'acide acétique concentré et d'alcool, et de distiller le produit

obtenu deux fois sur le résidu.

Selon Bucholz, on distille 16 parties d'acétate de plomb, avec un mélange de 6 parties d'acide sulfurique, et de 9 parties d'alcool, pour avoir 10 parties de produit distillé.

D'après la Pharmacopée de Berlin, on distille 12 onces d'acétate de soude desséché, avec un mélange de 6 onces d'acide sulfurique, et de 10 onces d'alcool, jusqu'à ce qu'on ait obtenu 8 à 10 onces de produit. On y ajoute le quart d'eau, contenant un peu de potasse; on rectifie le liquide séparé, et on obtient 8 onces 3 gros d'éther.

Selon Schéele, Pœner et Schulz, la présence d'un acide

minéral est nécessaire pour la formation de l'éther.

Schulz a obtenu une plus grande quantité d'éther en distillant un mélange d'acide acétique et d'alcool, composé de 4 onces de chaque, et de 2 onces d'acide sulfurique concentré. Presque tout l'acide acétique a été décomposé, et il a obtenu pour produit 5 onces d'éther.

Une petite quantité d'acide sulfureux a déterminé aussi

316 ETH

la formation de l'éther acétique, fait qui a été constaté par Rose.

Lichtenberg et Klaproth, n'ont pu obtenir de l'éther en distillant ensemble partie égale d'alcool et d'acide acétique concentré.

D'autres chimistes, comme Reuss, Fourcroy, Voigt et Richter, sont au contraire parvenus à faire de l'éther acétique sans le secours des acides minéraux, par une cohobation réitérée. Lowitz a remarqué que l'acide acétique concentré par la gelée, donnoit de l'éther à la distillation, sans y ajouter de l'alcool.

L'éther acétique ressemble beaucoup aux autres éthers. Sa pesanteur spécifique est, selon Rose, de 0,876; selon Trommsdorff, de 0,812. Il a une saveur agréable, un peu analogue au vinaigre, et légèrement amère.

Il est très-volatil, facilement inflammable, et brûle d'une flamme jaune bleuâtre. Lorsqu'on le brûle dans du gaz oxigène, on obtient de l'eau et de l'acide carbonique. Il est composé d'hydrogène, de carbone et d'oxigène dans des proportions inconnues.

Il se dissout, d'après Trommsdorff, dans 7 parties d'eau; il se combine avec l'alcool en toute proportion. Trois parties d'alcool et 1 partie d'éther, donnent l'acide acétique

dulcifié.

Lorsqu'on fait digérer l'éther avec une lessive de potasse, on trouve, après la rectification, une quantité d'acétate de potasse. L'éther tout entier semble se convertir en acide acétique, car le seul résidu donne beaucoup d'acide acétique par la distillation avec l'acide sulfurique.

Lorsqu'on distille l'éther acétique avec de l'acide nitrique, on obtient de l'éther nitrique et de l'acide acétique. En faisant passer de l'éther acétique à travers un tube de cuivre incandescent, il s'y dépose du charbon; il passe du gaz hydrogène carboné et du gaz acide carbonique (1).

M. Thenard a annoncé qu'on pouvoit convertir de suite et des

⁽¹⁾ Il est certain que l'éther bien rectifié contient de l'acide acétique; on peut le laisser long-temps avec la teinture de tournesol sans qu'elle soit rougie; mais aussitôt qu'on brûle l'éther il se développe beaucoup d'acide acétique.

ETHER MURIATIQUE. Æther muriaticus. Salzæther.

Raymond Lullus et Isaack d'Holland, parlent d'un acide muriatique dulcifié.

Basil Valentin a prescrit de le préparer en distillant à plusieurs reprises 1 livre d'alcool sur 2 livres d'acide muriatique.

Paracelse distilla de l'alcool avec du beurre d'anti-

Boerhave sit distiller un mélange de 3 parties d'alcool avec 1 d'acide muriatique sumant; mais le produit étoit toujours très-acide, et il ne pouvoit pas en séparer d'éther.

Rouelle et Courtanveaux ont obtenu de l'éther en distillant de l'alcool avec du muriate d'étain fumant; ils l'ont séparé du produit alcoolique, par une solution de tartrate de potasse. L'éther obtenu avoit l'odeur de l'éther sulfurique; sa pesanteur spécifique étoit de 0,805. Il est plus volatil que n'est l'éther sulfurique, se dissout dans 24 parties d'eau, brûle avec une flamme verte; tous les moyens employés pour lui enlever l'acide muriatique, furent infructueux, il s'en trouva toujours dans le résidu après la combustion.

Gehlen a obtenu 3 onces 2 gros d'éther, d'un mélange de 4 onces 2 gros de muriate d'étain au maximum, et de 4 onces d'alcool absolu, et distillant une deuxième fois, après avoir ajouté au résidu 10 gros d'alcool.

De Bornes a remplacé le muriate d'étain par celui de zinc.

Maets, et après lui Basse, ont préparé de l'éther muriatique en versant dans une cornue, sur du muriate de soude fondu et pulvérisé, partie égale d'alcool de 0,800, et d'acide sulfurique de 1,910. D'un mélange de 4 livres

la première distillation, un mélange d'alcool et d'acide acétique en éther acétique, au moyen des acides sulfurique, nitrique, muriatique et phosphorique concentrés; 30 grammes d'alcool et 19 grammes d'acide acétique pristallisables à 0, n'exigent, suivant ce chimiste, que 5 grammes d'acide sulfurique, pour leur transformation totale en éther. Il suit de-là qu'au moyen des acétates, de l'alcool et de l'acide sulfurique, on peut trèsfacilement saire de l'éther acétique. (Note des Traducteurs.)

de sel, de 2 livres d'alcool, et d'autant d'acide, Basses obtenu 2 livres de liquide. On rectifie ensuite cet éther, et on le sépare de l'eau par le moyen d'un entonnoir.

L'éther ainsi obtenu, a une pesanteur spécifique de 0,820. Il est le plus volatil des éthers. A une température de 15 à 16 degrés centig., il entre en ébullition.

Sa saveur et son odeur sont alliacées; il se dissout dans

50 parties d'eau.

Dans les essais qu'on en a faits, la présence de l'acide muriatique a toujours été très-reconnoissable. Pfaff a ce-pendant remarqué que plusieurs rectifications sur de la magnésie lui enlevoient tout acide libre.

Cet éther dissout les huiles grasses; il fait gonfier le

caoutchouc, le blanchit et le dissout ensuite.

Pfaff a remarqué de plus que si l'on fait passer de l'éther après la deuxième rectification dans un flacon de Woulfe, entouré de neige, il se formoit de petits cristaux. Ces cristaux sont fusibles à une douce chaleur, ont une saveur agréable, un arrière-goût âcre, alliacé, et n'altèrent pas la teinture de tournesol.

Thenard a indiqué le procédé suivant pour obtenir

l'éther muriatique.

Il introduit dans une cornue posée sur une grille de fer, parties égales en volume d'acide muriatique concentré et d'alçool; il met au fond de la cornue quelques grains de sable, pour éviter les saubresauts, et il adapte à la cornue des flacons de Woulfe remplis à moitié d'eau de 20 à 25 degrés; les tubes recourbés plongent de quelques lignes dans l'eau.

Du deuxième flacon part un tube recourbé, communi-

quant à une cloche remplie d'eau.

L'appareil ainsi disposé, on met quelques charbons sous la grille; il passe de l'eau, de l'alcool et de l'acide

qui restent dans le premier flacon.

Dans cette opération, le succès dépend du degré de chaleur; lorsqu'elle est peu considérable, le gaz éthéré ne se forme pas; étant trop forte, on n'obtient que trèspeu de gaz.

Le gaz est sans couleur, a une odeur fortement éthérée

et une saveur sucrée; il ne rougit pas les teintures bleues végétales. Sa pesanteur spécifique est à 18 degrés centig., et à 27,63 pouces de baromètre de 2,219, l'air étant à 1,000. A cette température, et à cette pression, l'eau en dissout une quantité égale à son volume.

A la température de 11 degrés, le gaz passe à l'état liquide. On peut obtenir l'éther liquide en grande quantité, en faisant passer le dernier tube de l'appareil dans un cylindre long, bien sec, entouré de glace; le gaz s'y liquéfie.

Lorsque l'air atmosphérique est sorti du cylindre, on

peut le fermer hermétiquement sans danger.

L'éther, à l'état liquide, est transparent et sans couleur; il ne rougit ni la teinture de tournesol, ni le sirop de violette. Son odeur est très-forte; sa saveur est sucrée, ce qui est surtout frappant dans l'eau saturée d'éther. Il est très-soluble dans l'alcool; on peut, à l'aide de l'eau, en séparer une grande partie. Versé dans la main, il entre promptement en ébullition, et produit du froid. A une température de 10 degrés centig., sa pesanteur spécifique est de 0,874; il est, d'après cela, plus pesant que l'éther sulfurique et que l'alcool.

Thenard l'a trouvé composé de

Acide muria	tiq	ue	sec	•	•	41,12
Carbone.	•	•	•	•	•	51,89
Oxigène.	•	•	•	•	•	33,03
Hydrogène	•	•	•	•	•	15,08
					***	141,72

La potasse, l'ammoniaque, les nitrates d'argent et de mercure, n'indiquent la présence de l'acide muriatique dans cet éther, qu'au bout de quelques jours.

Les acides sulfurique, nitrique et nitreux concentrés, n'en dégagent de l'acide muriatique qu'à une température élevée. Le gaz acide muriatique oxigéné le décompose à une basse température.

Lorsqu'on fait passer du gaz éthéré à travers un tube de cristal rougi, il ne se dépose presque pas de carbone, mais il se dégage beaucoup d'acide muriatique, et un gaz pesant, très - carbonisé, difficilement inflammable, et

d'une odeur empyreumatique.

L'expérience répétée à une température bien plus élevée, présente de grandes difficultés. Le tube s'obstrue de charbon, et il s'ensuit une détonnation.

Ces expériences n'expliquent pas ce qui se passe dans la formation de l'éther muriatique. Thenard a établi deux

hypothèses.

On peut adopter que dans la formation de l'éther, l'acide muriatique soit combiné avec l'alcool; on peut aussi s'imaginer que tout l'acide, ou ses éléments (s'il est composé), soient unis aux parties constituantes de l'alcool.

Thenard préfère la première hypothèse.

Si l'on envisage l'éther comme un composé d'acide muriatique et d'alcool, il faut supposer que ces deux substances aient la propriété de se neutraliser mutuellement; il faudroit de plus que l'acide muriatique eût une affinité plus forte pour l'alcool que pour les bases salifiables. Le muriate de potasse contient même moins d'acide muriatique que l'éther. Voyez Mémoires d'Arcueil, t, 1, p. 115 et 337.

Boullay a fait passer du gaz acide muriatique dans de l'alcool à 38 degrés, jusqu'à saturation. La liqueur saturée est sans couleur, d'une consistance huileuse, fumant à l'air, d'une pesanteur spécifique de 1,134; l'eau en a dé-

gagé des bulles d'une odeur éthérée.

Il chauffa légèrement le liquide dans une cornue, qui communiquoit à deux flacons de Woulfe, entourés d'un mélange de glace et de muriate de chaux, afin de ramener leur température à 8 ou 10 au-dessous de zéro. L'éther se condensa dans ces flacons refroidis; agitant ensuite ce liquide avec une solution de potasse, il présenta toutes les propriétés de l'éther muriatique.

Les acides et les alcalis lui enlèvent de l'acide muriatique, d'où Boullay a conclu que l'éther est une simple

combinaison de cet acide avec de l'alcool.

D'après Gehlen, l'éther seroit composé de carbone, d'hydrogène et d'acide muriatique.

Un autre produit, qu'on a appelé éther muriatique pesant, mérite encore d'être examiné. Schéele distille un élange de partie égale d'acide sulfurique et de muriate a soude, et fit passer le gaz dans l'alcool. Il versa ensuite à liquide dans une cornue, sur de l'oxide noir de mannuése pulvérisé. Le mélange s'échauffa fortement; on istilla, et on obtint un liquide éthéré, dont une partie esta à la surface, tandis qu'une autre se précipita au foud p vase.

Westrumb répéta cette expérience en distillant un méinge de 8 parties de muriate de soude, 4 parties d'oxide manganèse, 12 parties d'alcool et 4 parties d'acide liturique concentré. Le produit obtenu fut distillé une unième fois avec le résidu resté dans la cornue.

Il passa, avant la fin de la distillation, une huile jaune prematique plus pesante que l'eau. On peut aussi la

parer du liquide éthéré par l'eau.

La Pharmacopée de Berlin donne pour la préparation ce liquide, le procédé suivant. On verse dans une prince, sur 16 onces de muriate de soude et 6 onces exide de manganèse, un mélange de 12 onces d'acide lifurique et de 48 onces d'alcool très-rectifié; on distille une douce chaleur, et l'on obtient 30 à 36 onces de queur. Ce produit, appelé spiritus muriatico-æthereus, at une combinaison d'éther muriatique pesant avec l'alcool.

L'ether muriatique pesant est d'un jaune pâle, d'une le leur pénétrante et d'une saveur aromatique. Pour lui elever son acide muriatique libre, on le rectifie sur de magnésie; il passe alors sans couleur; il est plus peant que l'eau distillée, se dissout dans l'alcool, et cette

olution est troublée par l'eau.

D'après Gehlen, ce liquide se décompose en partie par rectification; le premier produit est plus léger que l'eau, dernier est plus pesant; il reste dans la cornue un ré-idu brun foncé.

L'éther muriatique pesant brûle avec une flamme d'un ert jaunâtre, et met en liberté beaucoup d'acide mu-iatique.

Brêdé sous une cloche, les parois se tapissent de car-

one et de gouttelettes d'eau.

L'eau qui avoit servi à laver la cloche précipita le nirate d'argent.

21

Lorsqu'on fait passer l'éther pesant à travers un tube de verre incandescent, il se dégage du gaz acide carbonique, du gaz hydrogène carboné, et il se dépose du carbone. Si l'on fait passer le gaz à travers un cylindre contenant du nitrate d'argent, il se forme un précipité de

muriate d'argent.

Thenard a fait passer du gaz muriatique oxigéné dans de l'alcool; il vit que presque tout l'acide avoit été décomposé. Il se forma un dépôt verdâtre semblable à l'éther pesant, recouvert d'un liquide verdâtre qui exhaloit des vapeurs blanches d'acide muriatique; il satura ce liquide par un alcali qui en précipita une substance huileuse, et il distilla ensuite. Il obtint un liquide d'une odeur trèsanalogue à la menthe; il trouva que c'étoit une combinaison de la substance huileuse avec l'alcool.

La liqueur provenant de la décomposition de l'alcool par l'acide muriatique oxigéné contenoit aussi de l'eau et une substance facile à carboniser. En faisant passer du gaz muriatique oxigéné dans l'alcool, Thenard n'a pas aperçu, comme Berthollet, la formation d'une substance sucrée et de l'acide acétique, ce qu'il attribue à la grande

quantité de gaz qu'il a employé.

Thenard explique l'action de l'acide muriatique oxigéné sur l'alcool de la manière suivante. L'acide, en enlevant à l'alcool beaucoup d'hydrogène et un peu de carbone, forme de l'eau et de l'acide carbonique; l'alcool est converti en une substance huileuse et en une matière trèsfacile à carboniser; l'une et l'autre sont combinées avec l'alcool et l'acide muriatique. Voyez Mémoires d'Arcueil, t. 1, p. 174.

Au reste, on voit que des expériences précises sont à désirer pour lever toutes les difficultés, et pour établir la

différence qui existe entre les deux éthers.

ETHER NITRIQUE. Æther nitricus. Salpeteræther.

En 1681, Kunkel a le premier fait mention de ce composé; mais c'est Navier qui, en 1742, publia la manière de le préparer.

Son procédé fut communiqué à l'académie des sciences il consiste à mêler dans un flacon 2 parties d'acide ni-

trique concentré avec 3 parties d'alcool; à bien boucher et à laisser reposer pendant 4 jours. Au bout de ce temps, on perce le bouchon pour donner issue aux gaz, et l'on sépare, au moyen d'un entonnoir, le liquide jaune surnageant. Navier regarda ce produit comme un éther pur.

Baumé adopta le procédé, avec cette différence qu'il

plongea le flacon dans un mélange réfrigérant.

Cette expérience étant dangereuse, Woulfe proposa d'introduire le mélange dans une cornue à laquelle on adapta un vaste ballon, que l'on mit en communication au moyen de tubes recourbés avec une suite de flacons; il mit sous la cornue quelques charbons qu'il enleva aussitôt que l'action réciproque de l'acide nitrique et de l'alcool avoit eu lieu.

Black versa sur de l'acide nitrique, contenu dans un flacon, de l'eau avec précaution; sur cette couche d'eau il ajouta de l'alcool; ce qui forma 3 couches bien distinctes. L'acide et l'alcool se combinent successivement avec l'eau, et on obtient une petite quantité d'éther nitrique.

Bogues a conseillé de distiller l'alcool avec de l'acide étendu d'eau.

Laplanche s'est servi d'un mélange de nitre d'alcool et d'acide sulfurique; il fit aussi passer des vapeurs nitreuses dans l'alcool. Voyez Fourcroy, Systême, t. 8, p. 170.

Voigt, Hagen et Westrumb ont donné des procédés semblables à celui de Laplanche. Bucholz a distillé an mélange de 16 parties d'alcool, 5 parties d'acide sulfurique et 8 parties de nitre concassé, ayant soin de placer le récipient dans de la neige; il retira à peu près 12 parties de liquide; il en sépara l'éther par l'eau de chaux, et après l'avoir agité avec une solution foible de potasse, il le rectifia à une douce chaleur.

Chaptal a fait distiller un mélange de 32 parties d'alcool et de 24 d'acide nitrique d'une pesanteur spécifique
de 1,3. Le ballon adapté à la cornue correspondoit à des
flacons de Woulfe contenant l'alcool. Dès l'instant où le
liquide commença à bouillir, on retira le feu. L'éther
se dissout dans l'alcool du flacon de Woulfe; on le sature

21.

par un alcali, et on procède à la rectification. Voyes An-

nales de Chimie, t. 42, p. 262.

Brugnatelli a versé dans une cornue, sur i once de sucre et 2 onces d'alcool, 3 onces d'acide mitrique sumant. Par la distillation, il obtint autant d'éther que d'alcool employé; mais Thomson obtint, par ce precédé, une quantité moindre d'éther.

Deyeux attribue la couleur jaune de l'éther à la présence d'un liquide analogue à l'huile douce de vin, et sa volatilité à une quantité de gaz nitreux. Voyez Annel. de

Chim., t. 22, p. 144.

Le duc d'Ayen et les chimistes hollandais ont examiné le gaz qui se forme pendant la préparation de l'éther; ils l'ont reconnu pour un composé d'éther et de gaz nitreux.

Thenard a entrepris un travail étendu sur les éthers; il a examiné les phénomènes avec plus de soin que ses prédécesseurs. Ses recherches très-ingénieuses présentées à l'Institut doivent être lues en entier. Voyez Mém. de la

Société d'Arcueil, t. 1, p. 75 et 359.

Thenard a commencé par mettre dans une cornue un mélange de parties égales d'alcool de 36 degrés et d'acide nitrique de 32 degrés. L'appareil bien disposé, il a recueilli les produits liquides et gazeux; il employa une chaleur très-foible; néanmoins l'action devint si violente, qu'il fut obligé de supprimer la chaleur.

Le récipient contenoit un liquide que l'on a regardé, dans les pharmacies, pour de l'éther. Il étoit composé

d'ether, d'eau, d'alcool et d'acide acétique.

Le gaz qui se développe pendant l'opération en grande quantité, a une odeur bien plus forte que l'éther des pharmacies; il s'enflamme à l'approche d'une bougie, et répand des vapeurs piquantes qui génent la respiration. Ce gaz n'est presque pas rougi par le contact du gaz oxigène; il trouble à peine les eaux de chaux et de barite; la teinture de tournesol en est fortement rougie. Il se dissout promptement dans l'eau, et ne laisse qu'un foible résidu, composé de gaz nitreux et de gaz azote. Lorsqu'on fait passer le gaz à travers 3 ou 4 flacons entourés d'un métange de muriate de chaux et de glace, il diminue consi-

dérablement de volume, et laisse déposer beaucoup d'é-

Le gaz ainsi privé d'une partie d'éther, est moins suave, et ne brûle plus de la même manière; le résidu lavé, est

capable d'entretenir la combustion.

Thenard conclut de ses expériences, que le gaz éthéré est composé de gaz azote, de gaz nitreux, de gaz acide carbonique, d'une quantité considérable d'éther, de gaz oxide d'azote, d'acide nitreux et d'acide acétique.

Ces expériences preliminaires ont conduit Thenard à employer le procédé suivant pour la préparation de l'é-

ther.

Il introduit dans une cornue un mélange de parties égales (5 hectogrammes de chaque) d'alcool et d'acide nitrique concentrés, désigné ci-dessus. Il met la cornue en communication par des tubes recourbés, avec cinq flacons de Woulfe, à moitié remplis d'une solution saturée de sel marin. Du dernier flacon part un tobe recourbé, qui plonge sous une cloche à la cuve pneumatique.

Les flacons furent entourés d'un mélange de glace et de sel. On mit quelques charbons sous la cornue, qu'on enleva aussitôt que l'action commança; néanmoins l'ébullition fut si violente, que pour empêcher la fracture des vaisseaux, il falloit verser de l'eau froide sur la cornue.

Après l'opération, on trouva dans les cinq tlacons, audessus de la liqueur saline, une couche d'un liquide jaune,
jonissant de toutes le propriétes de l'éther, sans saveur
acide, et qui cependant rougissont la tenature de tournesol. En l'agitant avec de la chaux pulverisée dans un
flacon préalablement refroidi par la glace, on lui enleva
l'acidité. Dans cet éther prisé d'acide, il se forma bientôt
une nouvelle quantité d'acide nitreux et acétique, soit au
contact de l'air, soit par la rectification, même dans des
flacons bien bouchés.

Une livre d'acide et a livre d'alcool, donnent à livre d'éther très - inflammable, d'une odeur pénetrante; il étourdit les personnes qui en respirent. Sa pesanteur spécifique est un peu moindre que celle de l'alcool; il se dissout presque entièrement dans l'alcool; il est presque insoluble dans l'eau, et lui communique capandant une

odeur de pomme de reinette. Il se décompose facilement à une température élevée, même sans le contact de l'air; il se forme alors de l'acide acétique et de l'acide nitreux.

Le contact de l'eau accélère sa décomposition. A une température de 21 degrés thermomètre centig., et à 0,76 mètre du baromètre, il reste liquide; et à une température un peu plus élevée, ou à 0,73 de pression, il prend la forme gazeuse.

Il se dissout dans tous les gaz, forme une combinaison si intime avec le gaz nitreux et l'acide acétique, qu'en le faisant passer à travers une dissolution concentrée de potasse, il ne s'en sépare qu'une petite quantité d'acide.

Il est composé de

Hydrogène Carbone.	•	•	. •	•	•	28,65
				_	-	100,20

Thenard regarde cette analyse comme approximative; il se propose de l'opérer par l'étincelle électrique, à l'aide du gaz oxigène.

Le résidu dans la cornue, après la préparation de l'éther, présente à peu près les 5 du mélange. Il est jaune, contient environ 26 d'acide nitrique, 60 d'alcool, une petite quantité d'acide acétique, une substance facile à carboniser, et 284 d'eau.

En continuant la distillation du résidu, il n'y a pas, au commencement, de gaz dégagé, parce qu'il se forme trop d'eau, et que l'acide ne peut plus agir sur l'alcool; il passe ensuite dans le récipient, de l'alcool, de l'eau, de l'acide nitrique et acétique. A mesure que le liquide se concentre, il se dégage du gaz nitreux, du gaz acide carbonique et du gaz azote; il reste une substance visqueuse, qui contient de l'acide oxalique, et probablement de l'acide malique, peut-être aussi quelques autres substances.

Thenard a donné la théorie suivante sur la formation de l'éther nitrique. Une portion d'alcool est complètement décomposée par l'acide nitrique; l'alcool cède presque

tout son hydrogène à l'oxigène de cet acide; et de-là résulte beaucoup d'eau, beaucoup de gaz oxide d'azote, de l'acide nitreux, du gaz nitreux, de l'azote, de l'acide carbonique, de l'acide acétique, et une matière contenant beaucoup de carbone; tandis que, d'une autre part, de l'alcool, de l'acide nitreux et de l'acide acétique, ou leurs éléments, s'unissent pour constituer l'éther.

ÉTHER PHOSPHORIQUE. Æther phosphoricus. Phosphoræther.

Plusieurs chimistes ont essayé en vain de faire l'éther phosphorique. Lavoisier a observé que l'alcool et l'acide phosphorique s'échauffoient fortement ensemble, mais qu'on ne pouvoit pas obtenir d'éther par la distillation.

Schéele et Westrumb n'ont pas réussi davantage.

Cornette, en distillant un mélange d'acide phosphorique et d'alcool, obtint un liquide éthéré d'une odeur d'ail.

Boudet a eu le même résultat.

La pesanteur du produit liquide étoit à celle de l'alcool comme 94 à 100. (Voyez Annales de Chimie, t. 40, p. 123.)

Boullay a repris ce travail et a donné un procédé dont

il a obtenu le plus grand succès.

Il consiste à mêler parties égales d'acide phosphorique pur, en consistance de miel, et d'alcool à 40 degrés. A cet effet, on met 500 grammes d'acide dans une cornue tubulée, placée dans un bain de sable. Chauffée légèrement, on y adapte un ballon tubulé, refroidi par un mélange de sel marin et de glace; de ce ballon part un tube recourbé qui va plonger dans un flacon à tubulure, contenant de l'eau. L'appareil ainsi disposé, on introduit goutte à goutte, dès que l'acide est chauffé jusqu'à 95 degrés, 500 grammes d'alcool à l'aide d'un entonnoir à robinet; alors le mélange s'opère avec violence et bouillonnement; il devient noir, et des stries abondantes tapissent la voûte et le col de la cornue. On entretient le feu jusqu'à ce qu'il ne passe plus rien.

On obtint pour produit, 1° dans le récipient 120 parties d'alcool foiblement éthéré; 2° 260 parties d'un liquide léger plus éthéré; 3° 60 parties d'eau saturée d'éther, et surnagée de 4 parties d'huile de vin; 4° de l'acide acétique d'une odeur désagréable.

L'eau de chaux ne s'est troublée que vers la fin de l'opé-

ration.

Il resta dans la cornue de l'acide phosphorique vitrifié, mêlé de charbon.

Les deux liquides qui avoient passé les premiers donnérent, étant rectifiés sur du muriate de chaux, 60 parties d'un liquide qui avoit la plus grande analogie avec l'éther sulfurique, même pesanteur spécifique, soluble dans 8 à 10 parties d'eau froide, entrant en ébullition à 30 degrés Réaum., dissolvant les résines et le phosphore, etc.

ETHER SULFURIQUE. Æther sulfuricus, Naphta vitrioli.

Schwefelæther.

Lorsqu'on chausse un mélange d'alcool et d'acide sulfurique, le premier éprouve un changement remarquable: il se convertit en un liquide, dont les propriétés sont très-dissérentes de celles de l'alcool. Les acides nitrique, muriatique et acétique ont une action à peu près analogue sur l'alcool.

Lorsqu'on mêle parties égales d'acide sulfurique concentré et d'alcool, de manière à verser l'acide successivement dans l'alcool, on entend un bruit; le mélange

s'échauffe et acquiert une couleur brune.

Ce mélange de parties égales est appelé elixir acidum Halleri. Trois parties d'alcool contre 1 d'acide donnent l'eau de Rabel, et 6 parties d'alcool contre 1 d'acide forment l'élixir acidum Dippelis.

Par le simple mélange, l'alcool subit déjà quelque

changement; il acquiert une odeur plus agréable.

D'après la Pharmacopée de Berlin, on prépare l'éther

de la manière suivante.

On verse dans un matras à long col, contenant à parties d'alcool, 2 | parties d'acide sulfurique concentré; on y introduit l'acide successivement, et après avoir versé une partie d'acide, ou bouche le matras. On distille lorsque le mémélange est refroidi dans une cornue munie d'un récipient. La chaleur du bain de sable doit porter le liquide à

une légère ébullition. Il passe d'abord de l'alcool presque pur, ensuite un liquide d'une odeur suave, qui forme des stries dans le col de la cornne.

Aussitôt que l'odeur d'acide sulfureux se manifeste, on arrête la distillation; on verse sur le résidu 1 partie d'alcool, ce que l'on peut répéter encore 2 fois, et on distille comme ci-dessus.

Comme l'éther est très-volatil, il est avantageux d'entourer le récipient de glace.

Pour enlever à l'ether l'acide sulfureux, il faut méler avec 12 parties d'éther 1 partie de potasse dissoute dans 3 parties d'eau; on sépare l'ether du liquide aqueux, et on peut le rectifier sur du carbonate de barite. Une deuxième rectification sur du muriate de chaux lui enlève les dernières parties d'alcool.

Dizé rectifie l'éther au bain-marie sur de l'oxide noir de manganèse; l'acide sulfureux est converti en acide sulfurique.

Saussure le rectifie sur la potasse, à une température de 111 degrés Fahr. (43° centig.), et il n'en retire que la moitié. L'éther ainsi privé d'huile, de vin, d'acide sulfureux et d'alcool, a une pesanteur spécifique de 0,726. Si l'on en distille le tiers, cet éther, à 68 degrés Fahr. (20° centig.), a une pesanteur spécifique de 0,717.

L'éther est un liquide clair, sans couleur, d'une odeur et d'une saveur fortes et agréables.

Il est le plus léger des liquides, sa pesanteur spécifique n'étant que de 0,732 à 20° centig.

Il surnage sur l'eau, est très-volatil, s'évapore promptement et produit beaucoup de froid.

Il est très-inflammable: l'approche d'une bougie à une certaine distance suffit pour l'enflammer.

On peut facilement obtenir l'éther en vapeurs, en enversant quelques gouttes dans un flacon préalablement chauffé.

D'après Saussure, un vase d'un pied cube peut contenir onces d'éther en vapeurs, et a oo pouces cubes de ces vapeurs pésent 654,47 de grains.

Lorsqu'on fait passer de l'éther sous une clocke sur le

mercure, qui contient un autre gaz, le volume du gaz augmente le double de son volume, d'après Priestley.

Le gaz oxigène, chargé de vapeurs d'éther, ne s'enflamme pas, selon Saussure, par l'étincelle électrique, ce qui provient de la trop grande quantité de vapeurs. En y ajoutant encore du gaz oxigène, l'inflammation a lieu. Cent parties de vapeurs d'éther ont besoin, pour brûler, de 428,15 de gaz oxigène (en volume); le résidu est composé d'eau et de 230,51 de gaz acide carbonique.

D'après Cruikshank, l'éther en vapeurs exige 6,8 de gaz oxigène pour brûler entièrement. La quantité d'eau et d'acide carbonique formés lui a fait supposer que le carbone dans l'éther est à l'hydrogène comme 5 est à 1;

selon Saussure, il seroit comme 3 à 1.

L'éther brûle avec une flamme plus blanche que l'alcool, et dépose du charbon. Pendant la combustion, il se forme beaucoup d'acide carbonique.

A l'air libre, l'éther bout à la température de 36,67 centig., et dans le vide, à 6,67 centig. Sans la pression de l'atmosphère, l'éther seroit toujours à l'état gazeux.

Les phénomènes que présente la décomposition de l'éther, ont été observés avec une grande exactitude par

Saussure.

Il fit passer à travers un tube incandescent 1103 grains d'éther; les produits liquides furent recueillis dans un ballon, et les produits gazeux dans des cloches à la cuve pneumatochimique. Au bout de 14 heures, toute la quantité d'éther fut décomposée; il trouva, au milieu du tube de porce-laine, 5 ½ grains de charbon qui laissa une quantité pondérable de cendre après l'incinération dans un creuset de platine.

Dans un tuyau de verre pratiqué entre le tube de porcelaine et le récipient, il trouva 3 grains d'une huile inflammable, d'une odeur analogue à celle du benjoin, en petites lames brillantes cristallisées. Cette huile est soluble dans l'alcool, en est précipitée par l'eau. Les cristaux étoient mêlés d'une huile brune empyreumatique qui étoit restée après la volatilisation des cristaux.

L'extrémité du tube et le ballon contenoient une huile noire, d'une odeur de benjoin, soluble dans l'alcool.

Evaporée sur du papier, il est resté de petits cristaux jaunes visibles à la loupe.

Le tuyau de verre contenoit 3 grains d'eau, qui ont donné des vapeurs blanches à l'approche de l'acide mu-

🚅 riatique.

_ :-

= +

On obtint aussi 3541 pouces cubes de gaz hydrogène carboné, mêlé d'une vapeur jaune provenant d'une quant tité d'huile volatilisée.

Les produits de 1103 grains d'éther ont été, d'après cela,

Gaz hy	drog	èn	e ca	arb	oné		948,00
Charbo	n.	•	•	•	•	•	5,25
Huile .							
Eau	• ,	•	•	•	•	•	3,00
							1002,25

La perte doit être attribuée à la vapeur huileuse contenue dans le gaz.

L'éther se congèle à une température de 48 degrés au-

dessous de o Fahr.

L'éther se dissout dans 10 parties d'eau. En chauffant l'eau, il s'évapore; en versant de l'éther sur de l'eau chaude,

il se volatilise promptement et avec bruit.

L'alcool dissout l'éther en toutes proportions. Si la quantité d'alcool n'est pas trop considérable, on peut en séparer une partie d'éther par l'eau. Lorsqu'on dissout 1 partie d'éther dans 3 parties d'alcool, on obtient la liqueur anodine. Hoffmann n'est cependant pas l'inventeur de ce médicament; la recette lui fut envoyée par un pharmacien nommé Martmeyer.

On prépare aussi la liqueur d'Hoffmann en distillant de

l'acide sulfurique avec 3 à 4 parties d'alcool.

Lorsqu'on fait digérer la liqueur d'Hoffmann avec la substance résineuse qui reste comme résidu après la préparation de l'éther, on a un liquide jaune très en vogue autrefois comme médicament. (Cette liqueur a été appelée liquor Manchini.)

L'éther n'agit pas sur les métaux, mais il décompose plusieurs sels métalliques : c'est ainsi qu'il enlève le fer au muriate tombé en deliquium. Ce liquide jaune présente l'éther martial. Etendu de 2 parties d'alcool, on obtient

la liqueur anodine martiale.

Les deux liqueurs ont la propriété de perdre leur couleur jaune aux rayons solaires; elles la reprennent dans l'obscurité, et surtout lorsqu'on ouvre plusieurs fois les flacons. Les rayons solaires font passer le muriate de fer de l'état au maximum à celui du minimum; car la liqueur jaune est précipitée en jaune par la potasse, tandis que la liqueur blanchie par le soleil est précipitée en vert bleuatre par le même alcali.

Par l'agitation avec un peu d'eau, on peut enlever à

ces teintures le muriate de fer.

Cette combinaison a été appelée autrefois seinture nervine de Bestuscheff ou de la Motte; on y soupçonnoit la présence de l'or.

Catherine II acheta la recette pour 5000 roubles, et la

fit publier.

Klaproth, à qui nous devons la composition, avoit recommandé antérieurement de sublimer le muriate de ser pour le rendre au maximum d'oxidation; aujourd'hui, il évite cette opération par l'addition de l'acide nitrique.

Le soufre se dissout, d'après Trommsdorff, dans l'éther. Lorsque les deux substances se rencontrent sous forme gazeuse, il se forme une liqueur fétide. D'après Faber, le soufre se dissout dans l'éther à froid. L'éther sulfuré nune odeur d'hydrogène sulfuré; il noircit les métaux blancs.

L'éther dissout facilement l'ammoniaque; mais il ne

dissout pas les autres alcalis.

Il est le dissolvant des graisses, huiles volatiles et grasses, des baumes naturels, des résines, du caputchouc, du camphre, du phosphore, etc.

Il absorbe le gaz nitreux.

L'acide sulfurique s'échausse considérablement avec l'éther, et le convertit pour la plus grande partie en huile douce de vin.

L'acide nitreux fait avec l'éther une vive effervescence; il paroît prendre une consistance huileuse et se colorer.

Lorsqu'on verse dans un flacon, contenant a pintes de gaz acide muriatique oxigéné bien soc., 1 gros d'éther,

ETH 833

on remarque, au bout de deux heures, dans le flacon bouché avec du papier, des vapeurs blanches. Ce phénomène est bientôt suivi d'une explosion avec flamme; il se dépose beaucoup de carbone, et le flacon contient du gaz acide carbonique.

Quand la distillation de l'éther est achevée, il passe des vapeurs blanches qui se condensent dans le récipient en eau, en acide acétique et acide sulfureux; sur ce liquide

nage une huile jaune appelée huile de vin.

Cette huile diffère de l'éther en ce qu'elle est jaune; les lavages d'une lessive alcaline soible et d'eau de chaux la rendent blanche; elle surnage sur l'eau, brûle avec flamme, qui sorme beaucoup de suie, et laisse du charbon après la combustion.

En poursuivant la distillation de l'éther, il passe après l'huile de vin de l'acide sulfureux, de l'acide sulfurique noir épais, du gaz acide carbonique et du gaz hydrogène

carboné appelé gaz olefiant.

Le résidu dans la cornue, évaporé jusqu'à siccité, présente une masse résineuse très-acide. Lorsqu'on la chauffe fortement, il se sublime du soufre, et il reste du charbon.

Si l'on arrête la distillation de l'éther au moment où l'acide sulfureux commence à se former, on peut retrouver dans la cornue la même quantité d'acide sulfurique

employé.

La théorie de la formation de l'éther, malgré les efforts des chimistes, mérite encore d'être éclairée. Macquer regardoit l'éther comme un alcool absolu privé de toute eau par l'acide. D'autres chimistes croyoient que l'acide y entroit comme partie constituante. L'expérience ne peut le démontrer; car si on brûle de l'éther sur une solution de barite, il ne se forme pas un atome de sulfate de barite; aussi trouve-t-on que le résidu, après la distillation de l'éther, exige encore autant de potasse pour sa saturation, qu'une même quantité d'acide sulfurique qu'on a employé.

Schéele crut que dans la formation de l'éther l'alcool perdoit une partie de son phlogistique; et Pelletier avoit pensé que l'éther, d'après la théorie de Schéele, pouvoit être de l'alcool combiné avec de l'oxigène; on pensoit

alors que l'acide sulfurique perdoit une quantité de m oxigéne dans l'opération.

Fourcroy et Vanquelin ont donné une autre toui,

qui repose sur les saits suivants.

Lorsqu'on mêle parties égales d'acide sulfanique et li cool, la température du mélange fait lever le température de mêtre de Fahrenheit à 190 degrés, 87,78 centig.; il se gage des bulles; le liquide se trouble, et prend au lu de quelques jours une couleur brune.

Un mélange de 2 parties d'acide sulfurique contre d'alcool donna une température de 200 degrés Falc., 93,33 centig. Le liquide devint brun sur-le-champ,

répandoit une odeur sensible d'éther.

En observant les phénomènes qui se passent dans la tillation de parties égales d'alcool et d'acide sulfurique, remarque que le mélange commence à bouillir dès que température est élevée à 208 degrés Fahr., 97,78 centif, qu'il se forme un composé qui se condense en éther par le froid. Quand l'opération est conduite avec soin, il nes dégage de fluide élastique qu'après que la moitie d'alcons est convertie en éther.

En changeant le récipient au moment où l'acide sulfireux se maniseste, on observe que l'éther est sormé; c'es alors que paroît l'huile de vin, l'eau, l'acide nitrique, mais pas un atome d'acide carbonique.

Lorsque l'acide sulfurique fait à peu près les 4 du réside dans la cornue, il se dégage du gaz oléfiant, et la température de la masse s'élève à une température de 230 à 237

degrés Fahr., 109 centig.

Lorsque l'huile de vin ne se forme plus, on adapte un autre récipient; on remarque alors qu'il passe de l'eau, de l'acide sulfureux et de l'acide carbonique; il reste dans la cornue une masse qui est de l'acide sulfurique épaissi par du charbon.

De tous ces phénomènes, Fourcroy et Vauquelin ont tire

les conséquences suivantes.

Par le mélange de 2 parties d'acide sulfurique avec partie d'alcool, on obtient, sans le secours d'une chaleur extérieure, une petite quantité d'éther. Dans ce même moment il se forme de l'eau; tandis que le premier com-

posé se forme, l'acide sulfurique ne subit aucune altéra-

tion dans ses principes.

La formation de l'éther est terminée dès qu'on aperçoit l'acide sulfureux; au moins il ne s'en forme plus qu'une trèspetite quantité; on obtient alors de l'huile de vin, de l'eau et de l'acide acétique.

Lorsque l'huile de vin est passée, on obtient de l'acide sulfureux, de l'acide carbonique, et enfin du soufre su-

blimé.

D'après cela, on peut distinguer dans la formation de

l'éther trois époques.

La première, où une petite quantité d'éther et d'eau se forment sans le secours d'une chaleur extérieure. La seconde, où l'on obtient la totalité de l'éther, qui peut être formé à une température de 97,78 centig., sans qu'on aperçoive de l'acide sulfureux. La troisième, enfin, qui fait naître l'huile de vin, le gaz oléfiant, l'acide aéctique, l'acide sulfureux et l'acide carbonique. Ces trois périodes n'ont rien de commun ensemble, excepté que dans toutes il se forme de l'eau pendant la durée de l'opération.

Comme dans la première, à une température de 180 degrés Fahr., 87,22 centig., il se forme de l'éther, il n'est pas possible que l'acide soit décomposé par le charbon, ce qui exige une température bien plus élevée. En général, la décomposition de l'acide sulfurique n'a pas lieu; si cela étoit, il devroit se former sur-le-champ de l'acide sulfureux. On ne peut donc pas expliquer la formation de l'éther par la décomposition de l'acide, mais plutôt par la grande attraction qu'a l'acide sulfurique pour l'eau. Par conséquent, l'union des parties constituantes de l'alcool est sollicitée en d'autres proportions, et il se forme de l'eau. Cette action est pourtant limitée; l'équilibre est bientôt établi, et le nouveau composé devient permanent.

Pendant la formation de l'éther, l'acide sulfurique ne subit pas d'autre changement que celui de s'unir à l'eau.

Comme il se sépare proportionnellement une plus grande quantité de carbone qu'il ne se dégage d'hydrogène, et comme l'oxigène saturé unit l'un et l'autre de ces deux corps combustibles pour constituer l'alcool, on ne

pout pas prendre l'éther pour un alcool privé en paris d'hydrogène et d'oxigène. On devroit plutôt le regarder comme un alcool, dans lequel la proportion de l'hydrogène et d'oxigène est augmentée.

A l'aide de la chaleur, les phénomènes deviennent plus compliqués: tandis que l'acide sulfurique altère l'eau et l'alcool, l'éther se combine avec le calorique, et se volatilise.

Lorsque la plus grande partie d'alcool est convertie en éther, le mélange devient plus dense, s'échausse davantage, l'affinité de l'acide sulfurique pour l'alcool augmente, et l'acide se décompose. Son oxigène se combine avec l'hydrogène de l'alcool, et sorme de l'eau qui se volatilise peu à peu. D'autre part, une plus grande quantité de carbone reste combinée avec l'éther, ce qui constitue l'huile de vin, laquelle huile n'est autre chose que de séther surchargé de carbone; par-là on explique sa pesanteur spécifique plus grande, sa volatilité moindre, et sa couleur jaune.

De tout ce qui vient d'être dit sur la formation de l'éther, Fourcroy et Vauquelin en ont tiré les conséquences suivantes.

La formation de l'éther n'est pas due, comme on l'avoit pensé, à l'action immédiate des principes de l'acide sulfurique sur ceux de l'alcool, mais à une véritable réaction des éléments de ce dernier, les uns sur les autres, et particulièrement de l'oxigène et de l'hydrogène, occasionnée seulement par l'acide sulfurique.

Une quantité quelconque d'alcool pourroit être changés en éther sans le secours de la chaleur, en augmentant assez la proportion de l'acide sulfurique.

Tant qu'il se forme de l'éther, l'acide sulfurique n'est pas décomposé, et il ne se forme pas d'huile de vin; des que celle-ci paroît, il ne se forme plus que très-peu d'éther; en même temps l'acide sulfurique est décomposé par l'hydrogène seulement, d'où résulte de l'acide sulfureux.

On peut éviter la formation de l'huile douce de vin, en entretenant la température du mélange entre 75 à 78 de-

grés, par l'addition bien ménagée de quelques gouttes d'eau dans la comue.

Enfin, l'alcool diffère de l'éther, en ce qu'il contient plus de carbone, moins d'hydrogène et d'oxigène; et l'huile douce de vin est à l'éther à peu près ce que l'alcool est à ce dernier.

Gehlen a fait plusieurs objections à la théorie de Four-

croy et Vauquelin.

Il a observé que si l'action étoit due seulement à l'affinité de l'acide sulfurique pour l'eau qui donne naissance à la formation de l'éther, le muriate de chaux devroit produire un résultat semblable sur l'alcool.

L'acide sulfurique diminue tellement la volatilité de la Palcool, qu'il ne se volatilise qu'à un degré qui est bien supérieur à son terme bouillant; à cette température il se

Z décompose, et se convertit en éther.

Gehlen objecte à ce raisonnement des chimistes fran
çais, que si on vient à chauffer un mélange d'alcool et

de chaux vive, le premier peut supporter une chaleur

bien au-dessus de son degré bouillant sans se volatiliser;

que le résidu noir n'est pas du charbon, mais, comme

Proust l'a indiqué, de la résine.

Berthollet considère l'éther comme une combinaison qui contient beaucoup plus d'hydrogène, et bien moins d'oxigène qu'on n'en trouvé dans l'alcool. Son opinion est

fondée der les phénomènes suivants.

Si l'on fait passer de l'alcool en vapeurs à travers un tube rougi, on obtient du gaz hydrogène carboné, d'une pesanteur spécifique très-peu considérable; il se forme en même temps une liqueur acide, dans laquelle on peut

supposer un excès d'oxigène.

Lorsqu'on traite l'éther de la même manière, il se forme également du gaz hydrogène carboné, qui a une pesanteur spécifique bien plus forte que celui provenant de l'alcool; mais qui, d'après les chimistes hollaudais, contient les mêmes proportions d'hydrogène et de carbone. Ce gaz n'est pas mêlé de gaz acide carbonique; il ne se forme pas non plus de la liqueur acide, comme dans la décomposition de l'alcool.

Lorsqu'on décompose l'alcool par l'acide muriatique

22

oxigéné, le résidu présente une substance qui a quelque analogie avec celle que forme ce même acide avec le sucre. L'éther, au contraire, paroît se convertir entièrement en eau par l'acide muriatique oxigéné, et il reste une petite quantité d'une huile épaisse.

S'il y avoit une plus grande quantité d'oxigène dans l'éther, il devroit être, selon Berthollet, moins inflam-

mable et moins léger.

Berthollet suppose donc dans l'éther une quantité moindre d'oxigène qu'il n'en suppose dans l'alcool. Cela doit être nécessairement; car en transformant l'alcool en éther, il se sépare une substance résineuse et il se forme de l'eau.

Il faut donc qu'il y ait un grand excès d'hydrogène; celui-ci tend à s'échapper en raison de son élasticité, qui est encore augmentée par la chaleur; il forme alors un composé qui est l'inverse de la substance qui paroît à l'état solide; dans ce composé l'eau prédomine, c'est l'état.

Comme la formation de l'huile douce du vin est accompagnée d'acide sulfureux, cela fait connoître, d'après Berthollet, qu'elle contient une quantité moindre d'hydrogène et plus d'oxigène qu'il ne s'en trouve dans l'éther. Voyez Statique chimique, t. 2, p. 532.

Théodore de Saussure fit brûler l'éther dans une lampe, dont les résultats ne lui parurent pas très-satisfaisants.

Il fit passer l'éther en vapeur à travers un tube de por-

celaine rougi.

L'éther fut entièrement décomposé et les résultats l'ont conduit à la certitude que l'éther contient plus de carbone, plus d'hydrogène, mais moins d'oxigène que l'alcool.

Il brûla ensuite un mélange de vapeur d'éther avec du gaz oxigène dans l'eudiomètre de Volta. Cent parties de vapeur d'éther (en volume) ont consommé 428, 15 de gaz oxigène; le résidu étoit de l'eau et 230,51 de gaz acide carbonique. Il en conclut que le gaz oxigène a brûlé 395,28 de gaz hydrogène contenu dans l'éther.

Cent pouces cubes de vapeur d'éther, à 27 pouces de pression du baromètre et à 18 degrés Réaumur, pesent 65,447 de grains français; il résulte de-là que cette quan-

tité contient, 1° le carbone de 230,5 r pouces cubes de gaz acide carbonique, qui équivaut à 38,64 grains de charbon; 2° 395,28 de gaz hydrogène, pesant 12,62 de grains; 3° une quantité d'oxigène et d'hydrogène sous forme d'eau, pesant 14,187 grains.

D'après cela, l'éther seroit composé de

Carbone. Hydroge	ne	ė	ė	:	• •	•	•	21,86.
Oxigène								
Azote.	•	•	ė	٠.	4	÷		00,00
						• •	مضميم	100,00

Ces résultats conduisent à l'axiome suivant: à 28 pouces du baromètre et à 10 degrés Réaumur, 10 grains d'éther ont besoin pour brûler de 61 pouces cubes de gaz oxigène, qui forment de l'eau et 32,35 pouces cubes de gaz acide carbonique.

La moyenne de 4 expériences a donné pour résultat :

•						•	i 00,00
Oxigène.	÷	٠	è	•	÷	•	19,66
Hydrogene	•	÷	ė	•	:	•	22,14
Carbone.							•

Lorsqu'on approche du flacon qui contient l'eau provenant de la combustion de l'éther dans l'appareil de Meusnier, de l'acide muriatique, il se forme des vapeurs ammoniacales qui ont paru verdir le sirop de violat. Ce changement de couleur n'a pas lieu après la combustion fle l'éther dans des vaisseaux de verre. Dans ce dernier cas, l'eau se forme plus lentement, une partie se perd par l'évaporation. Etant exposée plus long-temps à l'air, elle doit laisser dégager plus d'ammoniaque.

Une once d'eau provenant de la combustion de l'éther, dans l'appareil de Meusnier, a donné, étant saturée par l'acide muriatique, 1 3 grain de muriate d'ammoniaque.

Quoiqu'il se soit formé de l'ammoniaque dans plu-

sieurs expériences, Saussure n'assure pas si l'azote entre comme partie constituante dans l'alcool.

L'eau provenant de la combustion de l'éther fut légèrement troublée par l'acétate de barite. Une once d'eau évaporée laissa une espèce de vernis de ; de grain, qui attiroit l'humidité de l'air.

Une autre once d'eau a été essayée par l'acide acetique; à cet effet, on l'a saturée par la potasse; on obtint par l'évaporation 0,7 de grain d'acétate de potasse. Le poids de toutes ces substances étoit si peu considérable, que les proportions du carbone, de l'hydrogène et de l'oxigène n'ont pas sensiblement changé.

Par une analyse semblable, Saussure a trouvé l'alcode composé de

						_	100,00	
Azole.	•	•	•	•	•	• _	3,5	
Hydrogèn								•
Oxigène.								
Carbone.	•	•	•	•	•	•	43,5	

La comparaison de ces principes avec ceux de l'éther fait voir que l'éther contient bien plus de carbone et d'hydrogène, mais moins d'oxigène que l'alcool. Ce résultat paroît d'autant plus surprenant, si l'on considère que le résidu que laisse la distillation du mélange de l'alcool et de l'acide sulfurique, contient une substance bitumineuse ou résineuse très-carbonisée; mais ce résidu contient, outre le carbone, aussi de l'hydrogène et de l'oxigène, qui se trouve et dans la matière résineuse et dans l'eau.

Si l'hydrogène et l'oxigène sont enlevés à l'alcool dans sa transformation en éther, il est naturel que le carbone doit devenir dominant dans l'éther.

D'après Saussure, 2 parties d'alcool peuvent fournir 1 partie d'éther rectifié. Si l'on prend la différence entre 200 parties d'alcool et 100 parties d'éther qui en résultent, en réduisant les deux liquides à leurs parties constituantes, il reste un résidu de 100 parties, consistant en principes que l'alcool laisse après la séparation de l'éther; ces principes sont:

Carbone.	•	•	•	•	•	•	28
Oxigène.	•	•	•	•	•	•	57
Hydrogèn	е.	• •	•	•	•	•	48
Azote .	•	•	•	•	•	•	0

Voyez les expériences ingénieuses de Saussure dans le

Journ. de Phys., t. 64, p. 321.

D'après ce qui a été dit à l'article ÉTHER NITRIQUE, MU-RIATIQUE, etc., on voit que les éthers doivent être divisés en deux classes: la première est celle où l'acide ne fait pas partie constituante de l'éther, tel que l'éther sulfurique et l'éther phosphorique; la deuxième classe comprend les éthers qui sont composés d'acide et d'alcool, tels que les éthers acétique, nitrique, muriatique.

Voyez Robert Boyle, Origin of formas and qualités, Oxford, 1666; Bohn, Dissert. phys., chim., Lipsiæ, 1696; Hermbstædt, Trommsdorff, Schrader, Mayer, etc.

ÉTHIOPS. Æthiops. Mohr.

On désigne par ce nom plusieurs préparations métalliques qui ont une couleur noire.

ETHIOPS ANTIMONIAL. Hydrargirum stibiato sulfuratum.

Spiesglanz-Mohr.

On l'obtient en triturant 1 partie de mercure avec 2 parties de sulfure d'antimoine pulvérisé jusqu'à ce que tous les globules de mercure aient disparu. Quelques personnes y ajoutent encore du soufre, et suivent les proportions suivantes: 4 parties d'antimoine, 2 parties de mercure et 2 parties de soufre. Ce composé est une combinaison de sulfure de mercure et de sulfure d'antimoine.

ETHIOPS MARTIAL. Æthiops martialis. Eisen-Mohr.

C'est à Lemery le fils que l'on doit cette préparation. Son procédé consiste à verser sur de la limaille de fer pur, dans un vaisseau de verre, de l'eau distillée, de manière qu'il y en ait environ un pouce au-dessus; de laisser le mélange pendant plusieurs semaines en l'agitant

ETH 349

souvent, et de remplacer de temps en temps l'eau évaporée. La limaille perd successivement son éclat métallique, se convertit en une poudre noire très-fine qui nage quelque temps dans l'eau, et qu'on sépare de la limaille par la décantation. Par le repos, l'éthiops se dépose dans l'eau.

Ce composé est du fer au minimum d'oxidation. Connoissant l'état de l'oxide, on peut le préparer d'une manière plus expéditive; car le procédé de Lemery exige un

mois jusqu'à six semaines.

D'après Vauquelin, on fait calciner parties égales d'oxide rouge et de limaille de ser, ou l'on mêle de l'oxide rouge de fer avec une huile grasse, et l'on calcine dans un creuset clos; ou bien on précipite, d'après Jacquin, une solution de sulfate de fer pur par un alcali; le precipité séparé par le filtre, humecté ensuite d'un peu d'huile, doit être rougi dans une cornue sèche.

Fabroni a donné un autre procédé. Il fait une pâte en humectant d'eau une livre de limaille de fer qu'il expose quelque temps dans un matras à col court, à une température de 30 à 60 degrés; il y verse peu à peu 2 onces d'acide nitrique très-étendu; en remuant la masse avec

une spatule, elle se convertit en éthiops (1).

On dissout, d'autre part, une partie de carbonate de soude cris-tallisé dans 8 à 10 parties d'eau, et l'on filtre.

On verse ensuite par partie le carbonate de soude dans la dissolution de sulfate de fer; il se produit une légère effervescence, due m dégagement d'une portion d'acide carbonique. La première partie du carbonate de soude, ajoutée à la liqueur, produit un précipité d'un vert clair; la couleur des précipités successifs varie, prend diverses nuances, et en général, plus il y a de sulfate de fer de décomposé, plus le précipité acquiert une conleur soncée.

Il saut laver ensuite le précipité jusqu'à ce que l'eau de lavage n'altère ni l'alcool gallique, ni le muriate de barite. On le fait ensuite sécher à une chaleur douce, et l'on ajoute par once de cette substance, 3 gros d'acide acétique étendu d'eau (vinaigre distillé), qui y produit une légère effervescence. On mêle exactement, et on introduit le tout promptement dans une cornue de grès, enduite d'un lut de terre jaune, ou dans une cornue de fer; on la place dans un fourness de réverbère, et on y adapte une alonge et un récipient tubulé, mu-

⁽¹⁾ MM. Trusson et Bouillon-Lagrange ont proposé un autre procédé pour préparer cet éthiops. Voyez Annales de Chimie, t. 51, p. 333. On prend du sulfate de fer purifié, on le fait dissoudre dans 8 parties d'eau distillée bouillante, et on filtre.

ETHIOPS MINERAL, SULFURE NOIR DE MERCURE. Æthiops mineralis. Mineralischer Mohr.

Ce composé peut être préparé de deux manières : par trituration du mercure avec le soufre à la température

ordinaire de l'atmosphère, et par fusion.

Ċ

ľ.

Dans le premier cas, on broie parties égales de soufre sublimé lavé et de mercure avec un peu d'eau dans un mortier de pierre placé dans du sable légèrement chauffé, jusqu'à ce qu'on n'aperçoive plus de globules de mercure. Si l'on prépare ce composé par la fusion, on fait fondre d'abord le soufre dans un vase non vernissé; on ajoute au soufre fondu le mercure en remuant la masse avec un tuyau de pipe. Aussitôt que le mercure est bien mêlé avec le soufre, on retire le vase du feu, et l'on continue à remuer la masse jusqu'à ce qu'elle soit refroidie; on porphyrise ensuite.

Il existe encore un autre procédé, qui consiste à verser une dissolution de mercure dans l'acide nitrique faite à froid et étendue de beaucoup d'eau, du sulfure de potasse hydrogéné, jusqu'à ce qu'il ne se forme plus de précipité noir. Dans cette circonstance, l'oxide noir de mercure qui se trouve dans la dissolution se combine avec le soufre et avec l'hydrogène sulfuré, et se sépare sous forme de poudre noire.

Il existe une différence entre l'éthiops préparé par trituration et par fusion. Tous les deux sont à la vérité, comme MM. Berthollet et Proust l'ont prouvé (Proust, Journal de Physique, vol. 33, p. 92), des combinaisons de mercure métallique avec l'hydrogène sulfuré; mais l'éthiops obtenu par fusion contient une bien moindre quantité d'hydrogène sulfuré que celui par trituration. Le dernier se dissout entièrement dans la lessive caustique,

On trouve dans la cornue une matière volumineuse d'un très - beau poir, pulvérulente et très-douce au toucher. (Note des Traducteurs.)

nis d'un tube recourbé qui plonge dans l'eau; après avoir luté exactement toutes les jointures, on chausse par degrés, de manière à donner un sort coup de seu vers la sin de l'opération; elle doit durer, pour la quantité d'une demi-livre, tout au plus deux heures. Il passe une liqueur transparente qui a une odeur légèrement empyreumatique.

et en est précipité par les acides sans être altéré. L'éthieps par fusion ne se dissout pas dans la lessive de petasse caustique, mais par l'ébullition il est converti en cinabre.

Au reste on se tromperoit beaucoup si l'on vouloit regarder l'éthiops par trituration comme un mélange mécanique; on peut se convaincre qu'il est un composé chimique par sa non dissolubilité dans l'acide nitrique, même à l'aide de la chaleur.

Si l'on fait chauffer un mélange de soufre et de mercure avec l'acide nitrique, ce dernier se dissout avec dégagement d'une quantité considérable de gaz nitreux; si l'on aperçoit des globules de mercure dans le mélange, la trituration n'a pas été continuée assez long-temps, ou le mercure peut se trouver en trop grande quantité pour se combiner avec le soufre. (Gren, Système de Pharmacologie, vol. 2, p. 261.)

Si pour préparer l'éthiops par fusion on chauffe le mélange jusqu'à inflammation, on obtient un tout autre composé, puisque dans ces circonstances il se forme de l'acide sulfurique.

On appeloit autrefois éthiops végétal (æthiops vegetabilis) le fucus vesiculosus carbonisé dans des vaisseaux clos et pulvérisé; il servoit comme médicament.

Ethiops per se, Oxide noir de mercure. Hydrargirum oxidulatum nigrum. Queksilber Mohr.

Lorsqu'on expose du mercure à l'action de l'air, il se couvre d'une pellicule noirâtre; si on l'enlève, il s'en forme une autre, et ainsi de suite; de manière que le métal se convertit entièrement à la longue en une poudre d'un gris noirâtre appelée éthiops per se. Par l'agitation ou par la trituration dans des vaisseaux ouverts, spacieux, surtout avec des substances qui peuvent diviser le mercure, la préparation s'opère plus promptement.

Si l'on agite le mercure dans des vaisseaux clos, il n'y a qu'une partie du métal qui se convertit en cette substance. Comme l'air diminue en même temps, on voit qu'il s'ensuit une oxidation réelle du mercure; il se trouve au minimum d'oxidation.

EUCLASE. Euclase.

Ce fossile se trouve au Pérou; il a une dureté considérable, et raie le quartz; il est cependant très-fragile, et se sépare en lames minces brillantes. Sa dénomination dérive de sa grande fragilité, du mot euklastos.

Il est transparent, d'un vert d'émeraude; sa réfraction

est double; sa pesanteur spécifique est de 3,0625.

Sa forme primitive est un prisme droit à base rectangle. Au chalumeau, il perd sa transparence, et se fond en un émail blanc.

Vauquelin qui en a examiné un petit échantillon, y a trouvé:

Silice	•	•	•	•	å	36
Alumine	•	•	•	•	. •	19
Glucine						15
Oxide de ser	•	•	•	•	•	3
					•	73

La perte de 0,27 peut être attribuée à l'eau de cristallisation ou à un peu d'alcali.

EUDIOMÉTRIE. Eudiometria. Eudiometrie.

Dès qu'on eut appris par les découvertes modernes que le gaz oxigène étoit la seule partie de l'air propre à la respiration, on examina si les deux principes étoient partout dans les mêmes proportions.

Les procédés par lesquels on chercha à déterminer la quantité d'oxigène, constituent l'eudiométrie (de eudia

et métron, mesure de la qualité d'air.)

Les instruments qu'on emploie s'appellent eudiomètres; ils reposent tous sur la propriété dont jouissent certaines substances d'absorber l'oxigène de l'air, et de laisser pour résidu le gaz azote.

On peut diviser les eudiomètres en deux classes : la première consiste à faire agir des gaz sur l'air, et la se-

conde, en se servant des solides et des liquides.

L'eudiomètre à gaz découvert par Mayow, confirmé par Hales et Priestley, consiste à faire passer dans une quantité donnée d'air, contenue dans une cloche graduée sur l'eau, du gaz nitreux. L'oxigène de l'air se porte sur

le gaz nitreux, et forme de l'acide nitrique qui se dissout

dans l'eau, tandis que le gaz azote reste.

Fontana, Landriani, Cavendish, etc., ont déterminé l'usage de cet eudiomètre. Ils ont démontré qu'il faut avoir égard à la forme des vaisseaux, à l'état de l'eau, aux variations du thermomètre et du baromètre.

Pour que le gaz nitreux ne contienne pas de gaz azote, il faut employer, d'après Humboldt, de l'acide nitrique d'une pesanteur spécifique de 1,170. Il doit être examiné auparavant par le sulfate de fer qui absorbe tout le gaz nitreux, et qui laisse le gaz azote; il faut ensuite faire abstraction de la quantité de gaz azote qui pourroit être contenue dans le gaz nitreux.

Davy et Berthollet ont trouvé que le sulfate de fer décompose une quantité de gaz nitreux, ce qui met du gaz azote en liberté. Les expériences eudiométriques à l'aide du gaz nitreux, sont donc sujettes à beaucoup d'erreurs.

Volta emploie le gaz hydrogène comme eudiomètre. Son procédé consiste à faire passer des quantités connues d'air et de gaz hydrogène dans un tube de verre; d'enfammer le mélange par le moyen de l'étincelle électrique, et de juger de la pureté de l'air d'après le volume du résidu gazeux après la combustion.

Les expériences de Humboldt et Gay-Lussac démontrent que cet eudiomètre mérite la plus grande confiance.

Ces savans ont trouvé que si le gaz oxigène surpasse certaines limites, l'inflammation n'est plus possible. Cent parties de gaz hydrogène mêlées avec 200, jusqu'à 900 de gaz oxigène, donnent une absorption de 146. Si l'on mêle 100 parties de gaz hydrogène avec 95 de gaz oxigène, l'absorption n'est que de 68.

Enfin, si le gaz oxigène est à celui du gaz hydrogène comme 16 à 1, l'inflammation devient impossible.

Lorsqu'on augmente la quantité de gaz hydrogène, les mêmes phénomènes ont lieu.

Le gaz azote et le gaz acide carbonique ajoutés en grande quantité au mélange de gaz hydrogène et d'oxigène, produisent une absorption semblable.

D'après Humboldt et Gay-Lussac, 100 parties de gaz

oxigène (en volume) exigent 200 parties de gaz hydro-

gène pour leur saturation.

On peut donc apprécier avec l'eudiomètre de Volta une quantité de gaz oxigène au-dessous de 0,003 du volume de la totalité de l'air, pourvu qu'on y ajoute une quantité suffisante de gaz.

Il peut servir de même pour découvrir la plus petite

quantité de gaz hydrogène mêlé à l'air.

Les eudiomètres de la seconde classe sont : 1° celui de Schéele, par le sulfure alcalin. Pour cela, on introduit, dans une quantité donnée d'air, une solution fraîche d'un sulfure ou un mélange de soufre et de fer suffisamment arrosé.

Le désavantage de cet eudiomètre est la lenteur avec

laquelle l'absorption de l'oxigène s'opère.

De Marti a observé qu'un mélange de fer et de soufre étoit impropre à l'eudiométrie, parce qu'il se dégageoit une petite quantité de gaz hydrogène provenant de la décomposition de l'eau. Les sulfures hydrogénés remplissent mieux ce but. Ceux nouvellement préparés absorbent cependant, selon de Marti, un peu de gaz azote. On leur enlève cette propriété en les exposant pendant quelqu'emps à l'air avant de les employer. Journ. de Phys., t. 2.

Selon Berthollet, les sulfures dissous dans très-peu d'eau n'absorbent pas de gaz azote. Statique chimique,

t. 1, p. 512.

D'après les expériences de Humboldt et Gay-Lussac, les sulfures dissous dans l'eau chaude absorbent du gaz azote, tandis qu'une solution faite à froid ne présente pas

le même phénomène.

Cette différence provient de ce que par la chaleur on dégage le gaz azote contenu dans l'eau; par le refroidissement, l'eau qui tient le sulfure en solution reprend du gaz azote, et l'enlève par conséquent à l'air qu'on veut examiner.

Kirwan et Austin ont remarqué qu'il se formoit un peu d'ammoniaque pendant l'action des sulfures sur l'air, d'où peut résulter une diminution plus considérable du volume d'air: cette circonstance est peut-être la cause, selon Berthollet, que Schéele a trouvé 0,27 d'oxigène dans l'air. 348 E U D

Achard employa la combustion du phosphore comme moyen eudiométrique.

Reboul, Seguin et Lavoisier ont simplifié cet eudiomêtre; mais comme ils employérent la combustion rapide du phosphore, qui, en raison des accidents, donnoit souvent des résultats incertains, la combustion lente du phosphore, recommandée par Berthollet, est préserable.

L'oxigène se combine successivement avec le phosphore qui a été dissous par le gaz azote. Ce dernier gaz reste saturé avec le phosphore, ce qui augmente son volume. Si l'on veut déterminer par le résidu la quantité de gaz oxigène absorbé, il faut, d'après Berthollet, déduire du résidu \(\frac{1}{40}\) de son volume.

Cet eudiomètre consiste en un tube de verre étroit fermé à une de ses extrémités; on y introduit un petit cylindre de verre au bout duquel est attaché un morceau de phosphore alongé; on place ensuité le tube sur l'eau. Il se forme des vapeurs blanches d'acide phosphoreux jusqu'à ce que tout l'oxigène soit combiné avec le phosphore. L'eau dissout l'acide phosphoreux, monte dans le tube, et le résidu au-dessus de l'eau est du gaz azote.

Davy a employé comme moyen eudiométrique une dissolution de sulfate ou de muriate de fer imprégné de gaz nitreux.

D'autres eudiomètres sont une dissolution d'étain, de métaux très-fusibles et facilement oxidables, etc.

Dans toutes les expériences eudiométriques, il faut avoir égard à la densité de l'air; pour cela, on doit faire entrer en compte, 1° la pression de l'air; 2° le changement de température; 3° l'augmentation ou la diminution de l'air, pourvu qu'il reste dans le même vaisseau la même quantité d'eau ou de mercure.

Quant au changement produit par la pression de l'air, voyez art. Baromètre.

Les corrections par rapport à la température, sont faciles à faire d'après les expériences de Gay-Lussac et Dalton.

En supposant, d'après Gay-Lussac, le volume de l'air à une température de 32° comme unité, il augmenteroit de 0,375 parties par une élévation de température de 180°,

ce qui donne la dilatation du thermomètre pour 1º à 0,00208, ou bien à $\frac{1}{480}$.

D'après Dalton, chaque degré de température produit une dilatation de 185, ce qui diffère peu du résultat de

Gay-Lussac.

La densité de l'air renfermé dans une cloche placée sur l'eau ou le mercure, n'est pas la même que celle de l'atmosphère. Dans les expériences eudiométriques, où une partie d'air est absorbée par les liquides qui ferment la cloche, le cas n'aura pas lieu; le liquide dans l'intérieur de la cloche s'élevera au-dessus du niveau du liquide extérieur. N'ayant pas alors à supporter toute la pression de l'atmosphère, l'air dans la cloche se trouvera naturellement dans un état moins dense.

Par le calcul, on peut le réduire au volume ordinaire de l'air.

Supposons que l'expérience se fasse au-dessus du mercure. Appelons la hauteur du baromètre au commencement de l'expérience H; celle de la colonne du mercure dans l'intérieur de la cloche, au-dessus du niveau du mercure dans la cuve, h; v soit le volume de l'air de la cloche, et x soit le volume qu'il prendroit si le mercure dans la cloche étoit au niveau du mercure de la cuve. Comme les volumes sont en raison inverse des forces comprimantes, on aura cette proportion : H:H-h, =v.

pouces, h = 4 pouces, et $\nu = 200$ pouces cubes, on aura $x = \frac{(28-4)200}{28} = 171\frac{5}{7}$ pouces cubes.

Lorsqu'on fait l'expérience sur l'eau, on peut se servit de la même formule, mais dans ce cas, il faut multiplier H par 13,6, parce que la colonne d'eau surpasse en longueur celle du mercure de 13,6. On aura x = 197,9; en souséquence, l'erreur ne seroit que 2,1 de pouces.

Dans les recherches eudiométriques, on part ordinairement de ce principe, que l'air favorable à la respiration dépend de la quantité d'oxigène. Mais comme le gazoxigène se trouve dans l'air le plus délétère pour l'é-

conomie animale, ainsi que dans le meilleur air, dans les mêmes proportions, il faut que la qualité dépende de toute autre cause. Nos moyens eudiométriques indiquent donc seulement la quantité du gaz oxigène, et non la qualité de l'air. Voyez articles Aspiration et Atmosphère.

EVAPORATION. Evaporatio. Ausduenstung.

On appelle les fluides élastiques invisibles qui se séparent d'un corps plus dense, vapeurs, et l'opération de cet écartement, évaporation. Les vapeurs se distinguent de l'air qui est également un fluide élastique invisible, en ce que l'air conserve son état permanent, tandis que les autres peuvent être condensées par le froid et par la pression.

L'évaporation est une opération chimique, parce que les corps solides et liquides sont convertis en vapeurs par une combinaison qu'ils contractent avec le calorique.

Il faut distinguer principalement deux espèces d'évaporations: évaporation de l'eau et évaporation du corps animal; quant à cette dernière, voyez l'art. Transpiration.

L'évaporation se borne entièrement à la surface; elle est pour cela en rapport avec l'étendue de la surface de l'eau, qui est en contact avec l'atmosphère. Elle dépend ensuite de la température.

Dalton qui a fait des expériences très-exactes sur cet objet, trouve que la quantité d'eau qui s'élève à une température quelconque d'une surface donnée, est à celle évaporée de la même surface à une température de 100° centig., comme la force de la vapeur à la température ci-dessus, est à la force de la vapeur de 100° centig. Veut-on, d'après cela, déterminer la perte qu'éprouve l'eau à une température donnée par l'évaporation, on n'a qu'à chercher l'expansibilité des vapeurs d'eau à cette température. (Voyez les Tables calculées par Dalton.) La pression de l'atmosphère doit nécessairement opposer un obstacle à l'évaporation; mais il est vaincu à mesure que l'expansibilité de la vapeur augmente.

La quantité de vapeurs qui s'élève de l'eau dépend, même dans les cas où la température est la même, de plusieurs autres circonstances. Dans un temps calme, elle est

35 t

moindre; à un vent léger, elle augmente et devient encore plus considérable par un vent violent.

Mais comme les vapeurs d'eau s'élèvent dans l'atmosphère, et comme celle-ci n'en est jamais exempte, il faut, pour trouver la quantité de l'évaporation, chercher le degré de l'expansibilité des vapeurs de l'air et la déduire de celle que les vapeurs ont à une température donnée. Comme la force des vapeurs dans l'air est rarement égale à l'expansibilité des vapeurs à une température de l'atmosphère, on peut regarder l'évaporation (excepté quelques circonstances) comme sans interruption.

Cette évaporation, que la nature exécute sans cesse, est imitée par le chimiste, pour séparer les substances volatiles de celles qui sont plus fixes. C'est le même but qu'on se propose dans la distillation, avec la différence qu'ici on recueille les substances volatilisées, tandis que dans l'éva-

poration on les laisse échapper.

On opère l'évaporation dans des vaisseaux ouverts au contact de l'air. Les observations données plus haut, peuvent servir à exécuter l'évaporation d'une manière convenable. Plus les vaisseaux évaporation est rapide. Dalton a rempli un cylindre d'étain, d'un diamètre de 3,5 pouces, et de 2,5 pouces de profondeur avec de l'eau, qu'il entretint bouillante pendant quelque temps. L'expérience faite dans le vide, il évapora dans une minute 30 grains. Le vaisseau place sur une cheminée, à un courant d'air ordinaire, il évapora, dans une minute, 35 grains d'eau. Avec un feu plus fort et un courant d'air plus rapide, il y, en eut 40 grains dans une minute; à un feu et à un courant d'air encore plus forts, la quantité d'eau évaporée fut de 60 grains.

Le degré de chaleur qu'on emploie doit être toujours en proportion avec la volatilité et la quantité des substances qu'on soumet à l'évaporation, ainsi qu'avec la volatilité

de celles qu'on veut retenir.

Les vaisseaux dont on se sert sont des capsules, des creusets, etc.; d'après la nature des substances qu'on veut traiter, on les fabrique de différents matériaux, de verre, de porcelaine, de métal, etc.

EXCRÉMENTS. Fasses. Exkremente.

On entend par excréments le produit des aliments digérés, qui sort de l'animal. Les excréments sont ou liquides ou solides. Quant aux premiers, voyez les art. Surur et Urine.

Les excréments solides ont, dans les différents animaux, plus ou moins de solidité. Leur couleur est plus ou moins verte, jaune, blanche ou noire, etc., nuances qui sont en partie modifiées par la nourriture. Leur odeur est ordinairement fétide; ceux des animaux carnivores le sont à un degré bien supérieur à ceux des herbivores.

Les alchimistes ont fait des recherches sur les excréments, ils espérèrent y trouver la pierre philosophale.

Homberg chercha à en retirer une huile volatile blanche qui, d'après l'assertion d'un autre, jouissoit de la propriété de figer le mercure. Le résidu sec des excréments de l'homme a une odeur ambrée et donne, par la distillation, une huile blanche et une huile rouge. Lorsque Homberg ajouta, dans ses expériences, de l'alun aux excréments, le résidu de la cornue s'enflamma spontanément; c'est ainsi qu'il fit la découverte du pyrophore. (Voyez Mem. de l'Académie, 1711.)

Sage qui examina les excrements humains desséchés, ou poudrette, y trouva 16 parties de terre végétale, 16 parties d'un principe animal, 2 de sulfate et de muriate de chaux, 36 de carbonate de chaux, 12 de silice et une de fer.

L'analyse la plus complète des excréments de l'homme a été faite par Berzelius.

Traités par 2 parties d'eau froide, il resta sur le filtre une masse brune insoluble dans l'eau, contenant des fibres et des membranes animales.

Le liquide filtré laissa déposer un sédiment mucilsgineux; la liqueur surnageante devint brune à l'air et se troubla par la chaleur. Au bout de quelque temps le liquide laissa cristalliser du phosphate ammoniaco-magnésien.

La liqueur tenoit en solution, d'après Berzelius:
1º De l'albumine. Il l'obtint avec des phesphates et sul-

fates, après avoir précipité le liquide évaporé par l'alcool. Elle étoit combisée avec une matière colorante brune.

2º De la bile. Sa présence est indiquée par le précipité que les acides forment dans la liqueur, et après l'évaporation du liquide, l'acide employé est uni à la soude.

3º Une matière particulière. Elle a une couleur brune qui devient d'un rouge vif par les acides, est soluble dans l'eau et dans l'alcool. Elle est précipitée par une petite quantité de tannin en poudre rouge et en floçons d'un gris brunâtre, par un excès de tannin. Ce précipité se dissout dans l'alcool et dans l'eau chaude. La matière particulière précipite le muriate d'étain, les nitrates d'argent et de plomb. Au feu elle se fond, se boursouffle et exhalo des vapeurs ammoniacales. Après la combustion il reste une cendre qui contient un peu de soude et de phosphate terreux.

Dos sels. La liqueur de 3 auces d'excréments frais

a donné les sels suivants:

La matière mucilagineuse, d'un vert grisatre, restée sur le filtre, se dessèche facilement à l'air et devient noire à la surface. Berzelius l'appelle principe exerémentiel; il le regarde comme une combinaison de la matière bilieuse avec le chime. Cette substance particulière est déconte posée par la potasse. Elle se dissout dans l'éther et dans l'alcool.

Le principe excrémentiel bien lavé et desséché, est gris. Après la combustion il laisse de la silice et du phosphate de chaux.

D'après l'analyse de Berzelius, les excréments d'uns consistance moyenne contiennent:

Eau	•	• •	•	•	•	•	•	•	•	73,3
Substances solubles dans l'eau	}	Bile . Album Extrac Sels .	in e tif	par	·uc	i ulie	er.	0,0 0,0 2,7		5,7

23

								100,0
Corps insolubles .	•	•	•	•	•	•	•)	
Principe biliaire Substance particulier	·e	•	•	•	•	•	-}	14,0
Principe biliaire	•	•	•	•	•	•	•)	•
Principes insolubles	•	•	•	•	•	•	•	7,0

Le calorique a une grande influence sur les excréments distillés avec de l'eau; on obtient une liqueur fétide qui contient une petite quantité de soufre.

Si l'on chauffe dans un creuset ouvert les excréments desséchés, ils se carbonisent, s'enflamment et forment beaucoup de suie. Le charbon est difficile à incinérer.

Trente-six grains de cendre provenant d'une demi-once d'excréments desséchés, contiennent a grains de carbonate de soude, a grains de muriate de soude, a grain de sulfate de soude mélé d'un peu de phosphate, 24 grains de phosphate de chaux mélé d'un peu de phosphate de magnésie, 4 grains de silice et une trace de sulfate de chaux.

Les acides sulfurique et muriatique développent, dans des excréments, une odeur fétide très-forte, et ensuite une odeur analogue à celle de la bile. Les acides concentrés leur donnent une couleur violette.

Lorsqu'on fait passer du gaz muriatique oxigéné à travers la matière fécale lessivée et délayée ensuite dans l'eau, elle perd son odeur et devient blanche. L'alcool bouillant en dissout alors une matière grasse qui paroît être du principe bilieux modifié par l'acide muriatique oxigéné.

La matière fécale a une saveur fade, amère, douceâtre, n'est pas acide ni alcaline; Vauquelin a cependant vu qu'elle rougissoit la teinture de tournesol.

Les excréments des enfants nouveau-nés (meconium), sont d'un vert plus ou moins foncé, d'une consistance de miel liquide. Bordeu a trouvé cette matière mucilagineuse ordinairement sans odeur, soluble dans l'eau et dans l'alcool.

Selon Bayen, l'eau en prend une couleur jaune de safran. Le meconium distillé dans une cornue, donne de l'eau, de l'huile, du carbonate d'ammoniaque et des gaz. D'après Deleurye, le meconium délayé dans l'eau répand une odeur désagréable. Il prit cette substance pour la partie la plus pure de la bile (principe biliaire), qui s'accumule dans le foie. Voyez Système de Chimie de Fourcroy, t. 10, p. 89.

Thaer et Einhof ont donné une analyse des excréments de vaches. Ces excréments provenoient de vaches nourries à l'étable, avec des feuilles de navet. Leur odeur étoit un peu musquée, la saveur un peu fade. Leur persanteur spécifique est de 104 à, l'eau étant à 100. Ils contenoient 0,71 d'eau.

L'acide sulfurique concentré en dégagea de l'acide acétique qui parut se former. L'acide muriatique oxigéné

leur enleva la couleur verte.

Huit onces d'excréments délayés dans l'eau ont laissé sur la toile 10 gros d'une matière fibreuse végétale. La liqueur filtrée laissa, par l'évaporation, une matière brune, d'une saveur amère. Elle étoit insoluble dans l'alcol et brûla comme les matières animales.

Le mucilage resté sur le filtre donne la couleur verte aux excréments. Il a une odeur de bile. Il est insoluble dans l'eau et dans l'alcool, communique cependant au dernier une légère couleur verte. Il a toutes les propriétés d'une substance végétale.

Si l'on place des excréments desséchés sous une cloche contenant du gaz oxigène, il y a absorption de gaz oxigène, formation d'acide carbonique, ensuite d'ammoniaque, d'acide nitrique et de gaz hydrogène carboné.

Quatre onces d'excréments pourris ont donné, par l'in-

cinération:

Chan-				omaine.
Chaux	•	•	12,0	grains.
Phosphate de chaux	•	•	12,5	
Magnésie	•	•	2,0	
Fer			5,0	
Alumine et oxide de mangan	ès	e.	14,0	
Silice	_		52.0	
Sable et argile ferrugineuse	•	•	160,0	
Sable et argile serrugineuse Muriate et sulsate de potass	e	•	12,0	•
• ,	•		269,5	•

Van Manen a fait l'analyse des excréments d'un chien noutri de pommes de terre. Les excréments contencient un principe savonneux animal, du mucilage, du phosphate de chaux, de l'acétate d'ammoniaque, de la soude. Voyez Dissert. Chemico-Medica, sistens alimentorum cum fæcibus comparationem, auctore van Manen. Hardervici, 1804.

Vauquelin a examiné la fiente de pigeon; elle est aigre, fermente des qu'elle est délayée dans l'eau. Elle semble contenir un àcide particulier, et qui se forme de plus en plus par la fermentation. Au bout de quelque temps, l'ammoniaque qui se développe aboudamment prend la place de l'acide. Voyez Système des Connoissances Chi-

miques, t. 10.

Les excrements de la poule ont été aussi examinés par M. Vauquelin. Voyes Annal. de Chim., t. 29. Ils sont plus noirs que ceux du coq. La surface des derniers est converte d'une substance blanche que Vauquelin avoit

d'abord prise pour du phosphate de chaux.

Quoiqu'insoluble dans l'eau et soluble sans effervescence dans les acides nitrique et muriatique, elle brûle comme une substance animale, et laisse à peine un résidu. Sa dissolution dans les acides est précipitée par le tannin. Dès l'instant où la poule cesse de pondre, ses excréments contiennent aussi la matière blanche. Vauquelin soupçonne que cette substance est de l'albumine décomposée.

Les excrements de la poule laissent, après la combusfion, 0,52 de résidu, tandis que ceux du coq n'en laissent que 0,3, composé de phosphate et de carbonate de

chaux.

Vauquelin a renfermé une poule qui pondoit, dans un lieu où elle ne pouvoit prendre que l'avoine dont il connoissoit exactement le poids. Dans l'espace de dix jours, cette poule a mangé 483,838 grammes de cette semence, et a pondu 4 œufs.

L'avoine, après avoir été brûlée et réduite en cendres, n'a laissé que 15,385 grammes de résidu; ce qui fait le 32e de la masse, ou environ les 0,031 en fractions déci-

males.

Cette cendre contenoit 5,944 grains de phosphate de chaux pur, et 9,182 grammes de silice.

D'où il suit que l'avoine contient environ o, e31 de son poids de cendre, et que cette cendre est composée de 0,393 de phosphate de chaux et de 0,607 de silice pune.

Le poids des coquilles des 4 œufs contenoit environt 19,744 grains et 4,69 gros de carbonate de chaux, et 0,30 gros de phosphate de chaux. Les excréments qu'elle avoit rendus pendant ce temps étoient composés de 11,944 grains de phosphate de chaux, 2,547 grains de carbonate de chaux, 8,067 de silice.

Si l'on compare la quantité de chaux et d'acide phosphorique provenant de la poule à celle contenue dans l'avoine, il faut supposer que ces substances s'y soient formées en partie.

EXTRACTIF DES VÉGÉTAUX. Principium extractivum. Extraktivstoff.

Vauquelin a fait connoître ce principe immédiat des végétaux et lui a reconnu les caractères suivants.

Les sucs des végétaux, au moment où ils découlent, sont limpides et sans couleur; au contact de l'air ils deviennent foncés. Par l'évaporation, il se forme à la surface une pellicule qui se dépose et qu'une autre remplace; on peut ainsi séparer l'extractif qui devient insoluble en absorbant l'oxigène de l'air.

Une dissolution de matière extractive est précipitée par l'acide muriatique oxigéné; cet extractif oxidé est soluble dans l'alcool chaud.

L'extractif a une grande affinité pour l'alumine. Lorsqu'on fait bouillir du sulfate ou du muriate d'alumine avec l'extractif, il se forme un précipité insoluble.

Les alcalis se combinent aussi avec l'extractif ainsi que la plupart des oxides métalliques. Ces derniers composés, surtout celui d'oxide d'étain, est absolument insoluble dans l'eau.

Lorsqu'on trempe des étoffes alunées dans une solution d'extrait, elles prennent une couleur brune et la solution se décolore. Lorsqu'on a employé pour mordant le mu-

558 EXT

riate d'étain ou l'acide muriatique oxigéné, les étoffes se

colorent encore davantage.

Pour isoler l'extractif pur, il faut traiter l'extrait aqueux évaporé à siccité par l'alcool concentré, rapprocher l'infusion alcoolique jusqu'à siccité et traiter ce résidu par l'éther, qui dissout la résine et laisse intact l'extractif pur.

L'extractif a été rencontré par Deyeux et Parmentier, dans les sèves des différents arbres; il s'en sépare en flo-

cons par l'évaporation.

D'après Davy on peut obtenir l'extractif de la manière suivante : on lave le cachou pulvérisé jusqu'à ce que les dernières eaux de lavage ne précipitent plus la gélatine.

Ce qui reste est l'extractif.

Il est d'un brun rougeâtre, d'une saveur légèrement astringente, douceâtre, sans odeur. Sa solution aqueuse est d'abord d'un brun jaunâtre; par le contact de l'air elle tire sur le rouge. Il n'altère point les couleurs bleues végétales. Les terres alcalines et les alcalis rendent sa oou-

leur plus claire, mais ne le précipitent pas.

Sa dissolution est foiblement troublée par le nitrate d'alumine et par le muriate d'étain. Le nitrate de plomb y forme un précipité brun. Le sulfate de fer au maximum y forme un précipité vert qui devient noir à l'air. Si l'on fait bouillir du linge avec l'extractif, il acquiert une couleur d'un brun rougeâtre. L'extractif se ramollit par la chaleur, devient plus foncé, mais ne se fond pas. Par la distillation, il fournit du gaz acide carbonique, du gaz hydrogène carboné, de l'acide acétique foible et de l'extractif non altéré. Il reste dans la cornue un charbon poreux.

Bouillon-Lagrange a séparé l'extractif de l'infusion de séné en y faisant passer un courant de gaz oxigène, du gaz acide muriatique, et encore mieux, du gaz acide

muriatique oxigéné.

Fourcroy a retiré de l'extractif du quinquina de Saint-Domingue. Il se précipite avec l'eau de chaux sous la forme d'une poudre rouge.

Vauquelin a obtenu l'extractif du safran. Il diffère pourtant des autres en ce qu'il est plus soluble dans l'eau

EXT 359

et s'approche davantage du muçoso-sucré, tandis que les autres espèces ont plus d'analogie avec les résines. Voyez Journal de Pharmacie, par MM. Fourcroy, Vauquelin, Bouillon-Lagrange, etc., t. 1, p. 123.

EXTRAIT. Extractum. Extrakt.

On entend par extrait des infusions ou des décoctions des parties végétales fraîches ou desséchées, évaporées jusqu'à une consistance épaisse. Lorsqu'on emploie l'eau comme menstrue, l'extrait contient toutes les substances solubles dans ce liquide; en employant du vin ou de l'alcool, l'extrait contient des substances plus ou moins résineuses.

La nature des extraits pharmaceutiques varie à l'infini, d'après celle du végétal qui les fournit.

Vauquelin lui a reconnu les caractères suivants:

Tous les extraits sont acides.

La chaux vive en dégage de l'ammoniaque.

Distillé avec de l'acide sulfurique étendu d'eau, on obtient beaucoup d'acide acétique. Le résidu contient des sulfates de potasse, d'ammoniaque et de chaux.

La propriété des extraits d'attirer l'humidité de l'air, doit être attribuée à la présence de l'acétate de potasse.

Les extraits contiennent un principe particulier dont il a été question à l'article Extractif. Voyez Journal de Pharmacie, par MM. Fourcroy, etc., t. 1, p. 133.

F.

FAHLERZ. Voyez Mines de cuivre.

FAÏENCE. Voyez Poterie.

FARINE. Farina. Mehl.

Les graines céréales donnent la farine par le broiement.

La farine n'est pas une substance simple; elle est composée de plusieurs matières végétales qui varient dans les différentes farines.

La farine délayée dans l'eau chaude, donne une bouillie qui paroît avoir beaucoup d'analogie avec le mucilage végétal; sa dissolution dans l'eau n'est cependant pas claire et transparente.

Lorsqu'on fait arriver sur une pate de farine de froment un filet d'eau froide, et en la malaxant toujours dans les mains, elle se sépare en 2 parties. Il reste une substance visqueuse (voyez art. Gluten), et l'eau de lavage laisse déposer une poudre blanche (voyez Amuon). L'ean qui surnage l'amidon contient deux substances: l'albumins qui se sépare par l'ébullition de l'eau en flocons, et une substance mucoso-sucrée qu'on obtient lorsqu'on fait évaporer la liqueur jusqu'à siccité.

L'eau qui a séjourné pendant 6 heures avec la farine, se clarifie très-lentement; elle est incolore selon Fourcroy et Vauquelin, d'une saveur fade, douceâtre; elle écume par l'agitation et ne rougit pas le tournesol. La teinture de noix de galle, les acides et surtout l'acide oxi-muriatique la précipitent; elle est foiblement précipitée par l'oxalate de potasse, et point par l'eau de chaux.

Le liquide filtré s'acidifie promptement. En le chauffant, il se dépose des flocons jaunes. Evaporé jusqu'à moitié, il devient un peu visqueux; rapproché davantage, il reste une liqueur jaune, sucrée, acide et âcre, qui ressemble à

une dissolution concentrée de gomme. Il se trouve à la surface une pellicule mince, jaune, et il se dépose du phosphate de chaux.

La liqueur ainsi épaissie n'est pas troublée par l'eau; elle est précipitée par les alcalis, la noix de galle, l'oxalate d'ammoniaque et les acides. L'alcool la fait coaguler en une masse membraneuse, semblable au gluten, et laisse par l'évaporation une matière acide sucrée.

La substance précipitée par l'alcool est d'abord blanche et sèche; à mesure que l'alcool se volatilise, elle devient molle et brune, ensuite demi-transparente, sucrée et nauséabonde; elle finit par se dessécher à l'air, devient fragile et transparente comme la colle de menuisier. En la brûlant, elle se boursouffle, exhale une fumée blanche, fétide, et laisse beaucoup de charbon.

Vauquelin et Alexandre Brongniart ont trouvé,

qui mange une livre de farine par jour, prend dans un an trois livres 6 onces 2 gros 44 grains de phosphate de chaux;

Qu'on ne trouve pas de carbonate de chaux dans la cendre de farine de froment, tandis que la paille de froment en fournit une quantité considérable sans trace sensible de phosphate de chaux. (Voyez Manuel de Chimie par Bouillon-Lagrange, 4° édit., t. 3, p. 105.)

Schrader a trouvé dans la cendre des graines de froment,

Silice		
Carbonate de chaux.	•	12,6
Carbonate de magnésie	•	13,4
Alumine		
Oxide de manganèse.		
Oxide de ser	•	2,5

Il ne parle pas du phosphate de chaux qui a été cependant trouvé par Marggraff, et ensuite par Vauqueline et Brongniart.

FAR

Einhof a trouvé dans 8 onces de farine de seigle:

Albumine végétale . Gluten non desséché.	0	onces	2 6	gros	6	grains.
Mucilage	o 4		7 7		6 5	
Matière sucrée Substance corticale .	0		2 4		6 5	
	7		4		32	

Dans une quantité semblable de semence de seigle, il trouva:

Enveloppe co Humidité . Farine pure					75 gros. 65 2
_				'8	

L'amidon de seigle a les mêmes propriétés que celui du froment.

Le gluten du seigle est moins visqueux que celui de froment; en le faisant dessécher, il devient cassant comme du verre. Pendant sa fermentation, on a remarqué plusieux fois une odeur d'acide nitrique. A cause de sa cohésion et de sa moindre viscosité, on ne peut pas le séparer aussi bien. Voyez Einhof, Nouveau Journal de Chimie, t. 5, p. 131. La cendre d'une livre de seigle a donné à Schrader:

Une livre de seigle a donné 3 onces 92 grains de charbon, et ce charbon a laissé 2 gros de cendre.

La farine de la petite orge a donné pour résultat dans 8 onces,

							o onces	6 gros	o grains.
Albumine								0	44
Matière sucr	'60	•	•	•	•	•	0	3 .	20

Mucilage végétal	o onces	2 gros	56 grains.
Mucilage végétal	0	0	9 ັ
Gluten		2	15
Matière fibreuse (un mélange de gluten, d'amidon et		_	
d'enveloppe)	0	4	20
d'enveloppe)	5	3	
	7 .	6	44

Huit onces de graines d'orge ont donné:

Parties volatiles Enveloppe Farine	•	•	1	7 gros 4 4	o grains.
			8		

Selon Proust, l'orge ne contient que 0,10 à 0,11 de substances solubles dans l'eau froide. Ces substances sont de la gomme du mucoso-sucré, un extractif âcre, et quelques flocons de gluten qui se sépare pendant l'évaporation.

Le résidu farineux consiste en 0,32 à 0,33 d'amidon, et en 0,57 à 0,58 d'une substance insipide, grenue, qui donne à la distitation les mêmes produits que l'amidon.

Selon Fourcroy et Vauquelin, la farine d'orge est composée de

> Huile grasse coagulable. . 0,01 Sucre, à peu près

D'amidon, d'une substance animale en partie soluble dans l'eau, et en partie en flocons glutineux, de phosphate de chaux et de magnésie, de silice, de fer, et d'un peu d'acide acétique. Einhof n'a pas trouvé de silice dans l'orge, mais bien dans la paille.

Dans 8 onces de pois secs (pisum sativum), Einhof a

trouvé les substances suivantes :

Parties volatiles	1 onces	1 gros	ю grains.
Fibrine et enveloppe.	1	6	1
Amidon	2	5	5
male	1	1	19

Albumine	o onces	o gros	o grait
Substance sucrée.	0	1	31
Mucilage	0	4	19
Phosphate de chaux.	0	0	11
•	7	4	11

La cendre des pois contient des sulfate, mur phosphate et carbonate de chaux, du phosphate magnésie et de chaux, de l'alumine et de la silice.

Dans huit onces de feves (vicis faba), Einhol

trouvé:

Humidité	1 onces	2 gros	ograin
Pellicules	0	6	26
Fibre amilacée et végétale.	1	2	10
Amidon	0	5	52
Substance végéto-animale.	9	6	5 ₇
Albumine	0	•	34 .
Extrait insoluble dans l'alcool	•	2	5 y
Phosphates terreux	0	0	371
	7	5	465

Les lentilles (ervum lens) lui ont fourni le résult suivant:

Substance	fibreuse		•	1 onces	4 eros	o grains
Albumine			•	0	0	44
Phosphates Extrait solu	terrenx		•	0	0	22
Extrait solu	ıble dans	l'alco	ol.	0	2	o ·
Mucilage.		• . •	•	θ	3	5 0
Amidon.			•	2	5	ø
Substance v	régéto-an	imale	•	2	7	53
	•		•	7	7	39

Dans une quantité semblable de petites fèves (phaseou vulgaris), Einhof a trouvé le résultat suivant :

Pellicules	o onces	4 gros	48 grains
Librine amilacée	0	7	5
Amidon	2	7	•
Substance végéto-animale.	1	1	54
Extrait soluble dans l'alcool.	0	2	11
Albumine et substance végé-			
to-animale	0	0	52
Mucilage végétal	1	4	24
•	7	7	39

FAR 365

Les légumineux se distinguent par la matière animale particulière qu'ils renferment; elle contient toujours du phosphate acide de chaux.

La substance animale des lentilles et des petites féves, se dissout dans l'eau de chaux, et dans le carbonate d'am-

moniaque.

La dissolution est décomposée par tous les acides.

Les alcalis ne dissolvent cette substance qu'imparfaitement, le liquide est toujours trouble, une partie de la matière reste en suspension avec le phosphate de chaux.

La substance animale est cause que les légumineux passent facilement à la putréfaction. (Voyez Journal de

Chimie, t. 6, p. 542.)

Fourcroy et Vauquelin ont trouvé dans les féves de marais, de l'amidon, une substance animale, du phosphate de chaux, du phosphate de fer, du phosphate de potasse et une quantité de sucre. La peau de ces féves contenoit beaucoup de tannin.

Les féves qu'on fait incinérer dans un creuset de platine, donnent de la potasse, des phosphates de chaux, de magnésie, de potasse et de fer soluble dans l'acide

nitrique.

Dans les lentilles, ils ont trouvé de l'amidon, une espèce d'albumine et une huile verte épaisse; la peau des lentilles contient du tannin et une quantité plus considérable d'huile.

Dans la farine de houblon, ils ont trouvé ; d'une huile jaune amère, une substance végétale animale, soluble dans beaucoup d'eau, et dans l'acide acétique, beaucoup de phosphate de chaux et de magnésie, peu de phosphate de potasse et de fer. La farine de houblon ne contient ni midon, ni sucre, ce qui la distingue de toutes les autres farines des légumineux.

D'après Jacob Syrngton (the farmers magazine, t. 2, p. 131), cent livres de graines de

Les usages multipliés de la farine sont très-connus.

566 FEL

FECULE. Voyez Amdon.

FELDSPATH, SPATH FUSIBLE. Argilla feldspathun Wern. Feldspath.

Ce fossile fait une des principales parties des plus hautes montagnes; il est en masse ou cristallisé. La forme primitive est un parallélipipède irrégulier à un angle oblique. On le trouve ordinairement en prismes, à 4, à 6 ou à 10 faces.

Hauy a donné une description exacte de ces cristaux.

Sa cassure longitudinale est lamelleuse, sa cassure transversale est inégale. Il se détache en fragments rhomboïdaux, qui sont lisses sur quatre côtés. Le feldspath est plus ou moins éclatant, ayant l'éclat du verre ou nacré; il est translucide, rarement demi-transparent. Sa dureté est un peu moindre que celle du quartz. Sa pesanteur spécifique est de 2,4378 à 2,7045. Lorsqu'on le frotte, il répand une odeur particulière. Par le frottement, on lui communique à peine une foible électricité. Exposé à la chaleur, il devient friable et se laisse pulvériser.

A un très-haut degré de seu, il se sond en un verre blanc demi-transparent. C'est en raison de cette propriété, qu'on le sait entrer dans la pâte de porcelaine.

On en distingue plusieurs espèces:

Le feldspath commun. Il s'en trouve d'un jaune laiteur, d'un blanc rougeâtre, d'un gris bleuâtre, olive, d'un vert de poireau ou d'émeraude. Sa pesanteur spécifique est 2,272 à 2,544.

Le feldspath vert de Sibérie avoit, d'après Lichtenberg,

une pesanteur spécifique de 2,573.

Le feldspath d'un rouge de chair pale de Lomnitz, contient d'après Rose:

Silice	•	•	•	•	•	•	•	66,75
Alumine	•	•	•	•	•	•	•	17,50
Chaux .	•	•	•	•	•	•	•	1,25
Oxide de se	r	•	•	•	•	•	•	0,75
Potasse.								
								98,25

Le feldspath vert d'émeraude de Sibérie, est composé d'après Vauquelin de

Silice	•	•	•	•	•	•	•	62,83
Alumine. Chaux.	•	•	•	•	•	• .	•	17,2
Chaux .	•	•	•	•	•	•	•	3,02
Potasse.								
Oxide de	fer	•	•	•	•	•	•	1,00
								96,85

Le feldspath compacte se trouve en grandes masses. Sa conserve est en lames fines, compacte et esquilleuse. Il est et éclatant, quelquefois foiblement brillant. Sa pesanur spécifique est 2,609. Sa couleur est le bleu céleste, ruelquefois d'une nuance de vert et de jaune. On le trouve Krieglach, en Carinthie, en Sibérie et en Suède.

Quand à l'adulaire et au labrador qui sont des espèces

Le feldspath, voyez ces articles.

FER' (Mines de). Le fer est un des métaux le plus réandu sur le globe; on le trouve cependant rarement à
état natif. Depuis qu'on a considéré les masses de fer
ue Pallas trouva en Sibérie, et Rubis de Célis en Améque méridionale, comme des aérolithes (voyez cet article),
a question est encore à résoudre si le fer natif se trouve
armi nos fossilles. Cependant son existence à Kammsdorfen
saxe, est hors de doute d'après Charpentier et Karsten. Le
abinet royal de Berlin, ainsi que Klaproth, possèdent un
les morceaux de cette mine provenant d'Eisernen Joanzes, près de Groskammsdorff.

Klaproth en a retiré:

				•					100.0
Cuivre	•	•	•	٠	•	• •	•	٠.	1,5
Plomb									
Fer.	•	•	•	•	•	٠.	•	•	92,5

On trouve le fer combiné dans les différentes pyrites. Avec l'oxigène dans l'oxidule et dans la pierre d'aimant. A l'état d'oxide dans le fer aligiste rouge, composé de l'er d'oxigène et d'argile. Dans le fer oligiste brun qui contient du manganèse; dans le fer oligiste granulaire,

laceillaire, e	t dans le	fer spathique	de	Daukerede,
posé d'après				•

Fer oxidulé			
Oxide de manganèse.	•	•	3,5
Chaux			
Acide carbonique	•	•	36,00

Le fer spathique de Bayreuth, a donné à l'analyse

Fer ox	idalé		•	•	•	•	•	58 ,00
Oxide	de m	an	gan	èse	•	•	•	4,25
								0,75
Chaux	•	•	•	•	•	•	•	0,50
Acide	carbo	oni	que		•	•	•	35,00

Le fer limoneux de Klempnow dans la Poméranie j sienne, est composé d'après Klaproth de

Oxide noir de fer.				
de manganèse.				1,5
Acide phosphorique	•			8,0
Eau	•	• ,	•	23,0

Le carbonete de ser est composé, d'après Bucholz

Fer ox Acide c	idul	é.	•	•	•	•	•	59,5
Acide c	arb	oni	que		•	•	•	36,0
Eau .								
Chaux	•	•	•	•	•	•	•	2,5

L'arséniate de fer contient d'après Chenevix:

Fer oxidé	•	•	•	•	45,5
Acide arsenique	•	•	•	•	31,0
Oxide de cuivre					
Silice	•	•	•	•	4,0
Eau et perte.	•	•	•	•	10,5

Le fer phosphaté renferme d'après Fourcroy:

Fer	•	•	•	•	41,25
Acide phosphoriq	ue	•	•	•	19,25
Eau					
Alumine					-
Quartz rubigineu					

La terre bleue ferrugineuse d'Eckartsberg, est compoée, d'après Klaproth, de

Fer c	xi	dul	é.	•	•	•	•	•	47,5
Acide	P	hos	\mathbf{sph}	ori	que		•		32
Eau	•	•	•	•	•	•	•	•	20

Le chrôme ferrugineux contient d'après Klaproth:

Oxide de chrôme	• •	•	• .	55,5
Oxide de fer	•	•	•	33
Alumine	• •	•	•	6
Silice	•	•	•	2

Le chromate de fer contient d'après Vauquelin,

Acide chromique.	•	•	•	43
Oxide de fer	•	•	•	34,7
Alumine				
Silice	•	•	•	2

Le titane oxidé ferrisère est composé, d'après Klaproth,

Titane	•	•.	•	•	. •	•	•	22	
				•		_		100	•

On fait l'essai des mines de fer par la voie sèche. Comme ces mines diffèrent beaucoup entr'elles, on ne pourroit pas indiquer un procédé général, applicable à toutes. D'après Bergmann, on fait un mélange de suie avec du charbon en poudre, du borax calciné et un peu d'huile de lin, et on l'introduit dans un creuset qu'on chauffe à la forge.

Lampadius fait griller d'abord les mines sous la moufle pour volatiliser l'arsenic et le soufre; lorsqu'elles contiennent de l'acide sulfurique ou phosphorique, il ajoute du charbon. Il emploie 3 flux pour opérer la fusion: l'un est composé de 2 parties de chaux, 1 partie de spath fluor et 1 partie d'acide boracique vitrifié; le second de 2 parties d'alumine, 1 partie de spath fluor et 1 de borax vitrifié; le troisième contient 2 parties de silice, 1 partie de spath fluor et 1 de borax vitrifié.

La quantité de terre qui accompagne la mine détermine

le choix du flux.

On mêle la mine avec le flux, l'huile de lin, et on couvre le creuset avec du charbon; on ferme bien le creuset, et on donne successivement une chaleur violente

à la forge.

Si l'opération a bien réussi, les sceries sont fondus d'une manière uniforme, et le métal se trouve au fond du creuset en un seul bouton. On fait rougir ce bouton pendant 2 heures dans un creuset couvert de charbon; on le dissout ensuite dans l'acide sulfurique étendu, et on prend note de la quantité de carbure qui reste sur le filtre. Lorsqu'on additionne ce poids avec la perte qu'a éprouvéele fer par la calcination avec le charbon, et si l'on déduit la somme de la totalité, la différence indique assez exactement la quantité de fer de forge.

Dans les travaux en grand, on concasse me mine en morceaux de la grosseur d'une noix, et on fait griller. Cette opération les rend plus propres au bocardage, et én

volatilise le soufre et l'arsenic.

Il y a plusieurs mines de fer qui n'exigent pas le grillage, on procède tout de suite à la fusion. On les introduit dans le fourneau; la couche supérieure est grillée par le feu qui fait fondre la couche inférieure. Cette manière de griller, quoiqu'avantageuse pour les mines très-fusibles, exige beaucoup de précaution.

L'opération qui doit suivre celle-ci consiste à réduire le métal. On peut fondre la mine pour obtenir à la première fusion du fer doux, ou bien en faisant fondre le premier fer de fonte, et le convertir en fer de forge. Ce dernier

procédé est préférable.

La fusion se fait dans des fourneaux bas; le charbon ne sert ici que pour reduire le fer, et le peu de temps de

contact ne lui permet pas de se combiner.

L'emploi du combustible pour la fusion n'est pas indifférent: trop de charbon le rend réfractaire, et avec trop peu de charbon, une partie de fer reste dans les scories. Dans le fourneau écossais, la mine de fer exige 3 à 4 fois

m poids de charbon de terre mou; et chaque tonneau sorbe 672000 pieds cubes d'air.

L'été, le volume d'air doit être plus considérable que Lns l'hiver.

En Allemagne, on peut fondre dans un hohofen 100 à o quintaux par semaine; en Angleterre, 500 à 700 Lintaux, et en Russie, 1100 quintaux.

On emploie le fer ainsi obtenu pour la fonte moulée, our le fer en barres, ou pour l'acier.

Si on veut l'employer pour la fonte moulée, on place s formes près d'un fourneau de fonte; le fer fondu coule r un canal dans la fonderie, dont le sol est rempli de ble dans lequel se trouvent posées les formes. Ces dernières ont composées d'argile, ou bien de sable et d'argile sauoudrés de charbon.

Pour purifier le fer davantage; on peut le faire fondre me seconde fois.

Dans cet état, il est entièrement fusible, mais il est eu ductile. On peut le couler alors dans des formes eur en faire de grands outils qui n'ont pas besoin d'être orgés.

La fonte moulée est toujours plus ou moins bonne, selon

quantité de carbone qu'elle contient.

La fonte crue blanche se forme dans les circonstances ivantes: 1° dans les hohosen, parce que les mines restent u de temps en contact avec le charbon; 2° si le slux est op suible, alors la mine ne reste pas assez long-temps ns le charbon; 3° par une trop grande proportion de la ine contre le charbon; 4° si le flux n'est pas assez sule, il se forme alors une scorie riche en jer, etc.

La fonte blanche est très-dure et cassante; on ne peut s la limer, ni percer, ni plier. Elle ne peut pas supporter changement subit de température sans casser; son

su est cristallin et à petites facettes brillantes.

La fonte grise a un tissu granulé; sa couleur est ncée et inégale; sa cohésion est considérable; elle est olle; on peut la couper, percer et tourner; on l'emplois ur l'artillerie.

our granuler le fer de fonte, on le fait couler par des tuyaux

saupoudrés de charbon, et on le reçoit dans une caisse d'eau froide.

Si l'on veut convertir la fonte crue en fer malléable, ou en fer de barres, on la fait couler dans des cavités garnies de sable ou de charbon; la masse fondue est appelée gueuse. Pour convertir la fonte crue en fer de forge, on lui enlève le carbone et peut-être aussi de l'oxigène. Pour cela, on la chauffe à l'airlibre jusqu'à ce qu'elle soit fondue; on l'entretient pendant quelque temps à cette tempénture, et on dirige le courant du soufflet sur la surface du métal fondu, et on remue fortement; on fait forger ensuite la masse de fer sous un énorme marteau pour es exprimer les scories.

Plus le fer contient de carbone, plus le courant d'air doit être foible.

Cort a donné une nouvelle méthode qui consiste à me pas couvrir le fer de charbon; on le fait fondre librement dans un fourneau de réverbère. Cette méthode a encome l'avantage qu'on peut employer du charbon de terre.

Du bon feren barres doit avoir dans sa cassure des fibre longitudinales; il doit être très-flexible et résister à la plus grande chaleur dans des vaisseaux clos.

Voyez Vandermonde, Berthollet et Monge, Mem. de l'Acad., 1786; Lampadius, sur les Fonderies de ser; Quantz, sur la Manipulation du fer et de l'acier, Nuremberg, 1799; Peirouse, sur les Mines de fer du comté de Foix; Tronson du Coudray, Manipulation du fer à l'île de Corse, Leipsick, 1786.

FER. Ferrum. Eisen.

Ce métal est d'un blanc bleuâtre qui tire sur le gris Lorsqu'on le polit, il acquiert un éclat considérable.

Sa cassure est d'un gris clair, éclatant, fibreuse et hamiforme. Sa texture paroît être en petits grains et en lames; il a une saveur astringente, répand une odeur particulière par le frottement.

Sa dureté est considérable; frotté contre des corps durs, il donne des étincelles; sa pesanteur spécifique est de 7,6 jusqu'à 7,8.

Il a la propriété d'être attiré par l'aimant; le métal luimême peut devenir aimant.

Quand le fer est très-pur, on peut lui communiquer facilement des propriétés magnétiques; mais elles ne restent

pas long-temps.

Il est malléable à toute température; cette malléabilité croît avec l'élévation de température; on ne peut cependant pas le réduire en feuilles aussi minces que l'or, l'argent et le cuivre; mais on peut le tirer en fils trèsfins. D'après les expériences de Sickingen, un fil de fer, de 0,3 lignes d'épaisseur et de 2 pieds de longueur, peut porter un poids de 39 livres 6 onces sans se rompre. De tous les métaux, il possède, d'après Sickingen, la plus grande solidité.

On a cru que le fer pur étoit infusible; d'après George Makenzie, il entre en fusion à 158 degrés du pyromètre de Wedgwood. Une qualité précieuse du fer est de se ramollir au feu; cette propriété le rend propre à la soudure. Si l'on fait chauffer le fer jusqu'à la chaleur blanche, il devient si mou, qu'on peut l'unir facilement à un autre morceau de fer. On peut l'enflammer par l'étincelle électrique, ou par la pile de Volta; il brûle alors en jetant des étincelles.

Le fer a une grande tendance à se combiner avec l'oxigène. En contact avec l'air, surtout lorsqu'il est humide, il se couvre bientôt d'une poudre jaunâtre, connue sous le nom de rouille; c'est un oxide de fer carbonaté.

L'oxigène de l'air et les vapeurs aqueuses se combinent avec le fer; le fer ainsi oxidé attire l'acide carbonique, et s'unit avec lui. Lorsque l'air est très-sec, le fer ne s'oxide pas.

La combustion du fer a lieu dans le gaz oxigène.

Selon Proust, il n'y a que a degrés d'oxidation du fer: l'oxidule au minimum et l'oxide au maximum. On obtient le premier en laissant le fer en contact avec de l'eau à a degrés centig. L'oxigène de l'eau se combine avec le fer, et le gaz hydrogène se dégage. Lémery est le premier qui ait opéré l'oxidation du fer par ce moyen. Bergmann et Schéele ont remarqué le dégagement du gaz hydrogène qui a lieu dans l'opération. Lavoisier a donné le

premier une explication satisfaisante de ce phénomène. Selon Rouver (Annal. de Chim., t. 44, p. 329), on prepare cet oxide en exposant à l'air un mélange de consistance molle de limaille de fer et d'eau. La masse s'échausse et l'eau disparost; on humecte de nouveau, et l'on répète ainsi jusqu'à ce que tout le fer soit oxidé. On fait passer cet oxide à travers un tamis; on l'humecte de partie égale d'eau, et on fait évaporer à siccité. Une partie du fer passe probablement à l'oxide au maximum. Cet oxide se forme également par les vapeurs d'eau qu'on fait passer à travers un canon de ser rouge et par la combustion d'un

fil de fer dans le gaz oxigène.

Lorsqu'on fait dissoudre le fer dans l'acide sulfurique, si l'on précipite par la potasse, et si l'on fait dessécher promptement le précipité vert dans un vase clos, on obtient l'oxidule de fer. L'oxidule de fer est composé, d'après Proust, de 73 de fer et de 27 d'oxigène. (Annal. de Chim., t. 23, p. 86.) Lavoisier chercha à déterminer les proportions en faisant rougir 100 parties de limaille de fer avec 450 parties d'oxide rouge de mercure; il obtint 135 parties d'oxide de fer. L'oxide de mercure s'est réduit sans dégagement de gaz oxigène, et pesa 415 parties (Annal. de Chim., t. 1, p. 19). D'après cela, l'oxidule de fer contiendroit 0,26 d'oxigène. Il est attirable à l'aimant; souvent il est magnétique lui-même. L'oxigène y adhère fortement; il fond à un feu violent en une score vitreuse, qui est encore au même degré d'oxidation. La battiture de fer des forgerons est de l'oxidule de fer.

L'oxidule existe naturellement dans le fer oligiste, dans

le fer spéculaire, et dans l'octaédrite.

Lorsqu'on fait rougir dans un vaisseau ouvert de la limaille de fer, on obtient à la longue une poudre rougeâtre qui est de l'oxide au maximum. Lorsqu'on verse dans une dissolution de sulfate de fer, qui a séjourné long-temps à l'air, de la potasse, on obtient cet oxide en poudre jaune. Selon Proust, il est composé de 0,52 de fer et 48 d'oxigène, ou bien de 0,66,5 d'oxidule et de 33,5 d'oxigène.

D'après les expériences de Klaproth, l'oxide rouge au

maximum ne contient que 0,33 d'oxigene.

Cet oxide ne se décompose pas entièrement par la cha-

leur. Lorsqu'on le chauffe long-temps, il devient pourpre et passe successivement au noir. Lorsqu'on le fait chauffer avec partie égale de limaille de fer, le tout se convertit, d'après Vauquelin, en oxidule.

Dans 100 parties d'oxide au maximum, il y a 52 parties de fer qui sont combinées avec deux différentes proportions d'oxigène; 14 parties donnent avec 52 parties de fer 66 parties d'oxidule; et 34 parties font passer l'oxidule

à l'état d'oxide.

Les 14 parties y adhèrent bien plus intimement que n'y adhèrent les 34; par conséquent les 100 parties de limaille de fer les absorbent facilement; car 100 parties de fer, pour être converties en oxidule, exigent 37 d'oxigène.

Lorsqu'on fait chausser fortement l'oxide rouge de fer avec du charbon, il passe à l'état métallique; il est alors

plus fusible; ce n'est plus du fer pur.

L'oxide rouge, chauffé avec un peu d'huile, passe à l'état d'oxidule.

Le gaz hydrogène sulfuré, ainsi que beaucoup d'autres substances très-avides d'oxigène, lui en enlèvent une partie, et le font passer à l'état d'oxidule; à ce terme, l'action s'arrête, et l'oxidule ne peut être décomposé ultérieurement. L'oxide rouge de fer n'est pas magnétique.

Plusieurs chimistes admettent différents degrés d'oxide de fer. Suivant eux, il existe entre l'oxide noir et rouge

beaucoup d'oxides intermédiaires.

Berthollet s'est fortement prononcé pour cette opinion dans sa Statique chimique, t. 2, p. 368, tandis que Proust s'imagine que la nature agissant, pour ainsi dire, la balance à la main, observe toujours des proportions déterminées. Il n'est pas facile de trouver la vérité dans cette différence d'opinion; en effet, si l'on regarde les divers oxides colorés de fer comme un mélange d'oxidule et d'oxide en différentes proportions, on trouvera par l'analyse les mêmes résultats, comme si l'on supposoit le tout combiné avec cette quantité d'oxigène.

Chenevix admet 4 degrés d'oxide de fer, blanc, vert, noir et rouge (Phil. Magasin, nº 27, p. 228). Il appuie seulement cette opinion sur la couleur différente des minéraux qui contiennent du fer. Ses motifs ne sont pas suffisants pour l'adopter; au reste, la couleur des minéraux.

est un indice trompeur pour en conclure le degré d'oxidation.

Thenard est un de ceux qui attribuent des degrés d'oxidation constants au fer; il en distingue 3 espèces: le vert, le rouge et le blanc. Ce dernier, qui est au minimum, se précipite le premier quand on verse dans une dissolution de sulfate de fer nouvellement faite de la potasse.

Sa couleur passe cependant bientôt au vert et même au rouge. On peut comparer sur ce sujet l'observation antérieure de Gehlen. (Voyez son Journal, t. 3, p. 566.)

On ne connoît pas encore la combinaison du fer avec l'hydrogène concret; mais si l'on fait dégager du gu hydrogène par le moyen du fer et de l'acide muriatique, le gaz entraîne un peu de métal qui se dépose à la longue

en poudre brune.

Lorsqu'on fait chauffer de la limaille de fer avec de soufre dans un creuset, la masse fondue est le sulfure de fer; sa couleur est noire, ou plus ou moins grise; il est cassant, très-dur et plus fusible que le fer. Lorsqu'on l'humecte d'eau, le soufre et le fer absorbent de l'oxigène, et il se forme du sulfate de fer. Lorsqu'on met du soufre en contact avec une barre de fer chauffée au blanc, les deux corps fondent ensemble; si on laisse couler la masse fondue dans l'eau, il en résulte une substance brilante rayonnée.

Lorsqu'on chausse dans un matras 3 parties de fer avec 1 partie de soufre sur des charbons ardents, le mélange se sond et brûle, comme Schéele l'a démontré le premier. Les chimistes hollandais ont fait cette expérience sans le contact de l'air. D'après Thomson, cette combustion est accompagnée d'un vis éclat, ce qui n'est pas confirmé par les expériences des chimistes. Thomson trouve qu'en faisant sondre une grande quantité de limaille de fer dans un creuset couvert, elle s'enslammoit avec explosion, et que cette combustion duroit plus long-temps qu'avec un mélange de cuivre et de soufre. (Voyez Syst. de Thomson.)

Le sulfure de fer est composé, d'après Proust, de

Journ. de Physiq., t. 53, p. 89.

Hatchett a découvert ce composé dans le fer sulfuré ferrisère (magnetkies); il en a retiré

								100
Fer.	•	•	•	•	•	•	•	63,5
Soufre	•	•	•	•	•	•	•	36,5

Il remarqua de plus que le fer sulfuré, naturel ou artificiel, dans la proportion de 0,36 de soufre, étoit susceptible d'être aimanté, et de devenir même un aimant permanent. Lorsque la proportion du soufre va jusqu'à 0,46, la propriété magnétique est entièrement détruite. (Voyez Journal de Nicholson, t. 10, p. 256.)

On peut opérer aussi la combinaison du soufre avec le

fer par la voie humide.

Si l'on fait une pâte au moyen de l'eau avec parties égales de coufre et de fer, le métal décompose l'eau, et lui en-lève l'oxigène si rapidement, que, d'après Lémery (qui observa le premier ce phénomène, et qui, par-là, expliqua l'origine des volcans), le mélange s'enflamma avec explosion. Cette expérience n'a pas réussi à d'autres chimistes; il paroît que tout dépend de la quantité d'eau qu'on emploie pour humecter.

Le fer peut se combiner avec une plus grande quantité de soufre. La nature nous offre ce composé dans les pyrites. Lorsqu'on les chauffe dans des vaisseaux clos, l'excès de soufre se sublime, et il reste un sulfure ordinaire. Selon Proust, on peut volatiliser de la pyrite 0,20 de soufre, et il reste 0,80 de sulfure de fer. La pyrite seroit, d'après

cela, composée de

	Sulfure d	le f	er	•	•	•	•	80
	Soufre.	•	•	•	•	•_	•	20
Ou bien	de					_		100
	Fer Soufre.	•-	•	•	•	•	•	32
	Soufre.	•	•	•	•	•	•	68
.	3 701 1			~ ~			-	100

Journ. de Physiq., t. 53.

D'après Hatchett, la proportion moindre de soufre dans la pyrite est 52,15, et la plus grande 54,34. La moyenne seroit, d'après cela,

> 100,00

Thomson a formé ce composé. Il fit fondre parties égales de soufre et de fer dans un creuset bien fermé : il se sit une explosion qui éleva le couvercle. Ce phénomène passé, il retira le creuset du feu et le laissa refroidir après l'avoir couvert. Souvent on trouve de la pyrite formée à la surface, et elle est quelquefois cristallisée.

Le fer se trouve dans ces combinaisons en état métallique.

Selon Berthollet, le soufre peut s'unir au fer comme l'oxigene, en toute proportion. (Statiq. chimiq., t. 2, p. 433.) Proust, au contraire, regarde les deux proportions comme invariables. (Journ. de Physique, t. 50, **p.** 260.)

Il faut des expériences ultérieures pour décider cet objet.

D'après Guyton-Morveau, qui considère le sulfure de fer comme le principe colorant du lazulithe (ce qui ne s'accorde cependant pas avec les expériences de Klaproth), il existeroit un sulfure bleu. Trommsdorff, en chauffant du fer avec du soufre, trouva que le métal prit à plusieurs endroits une belle couleur bleue. Il n'a pas pu parvenir à avoir une masse bleue.

Le phosphure de fer se prépare, d'après Pelletier, en faisant fondre dans un creuset parties égales de verre phosphorique et de fer et 1/32 de charbon. Le phosphure de fer est attirable à l'aimant, très-fragile, et d'une cassure blanche. Exposé à une chaleur violente, il se fond, et le phosphure se volatilise. On peut le faire aussi de toute · pièce. Ses proportions ne sont pas connues.

D'après Hatchett, le phosphure de fer peut devenir aimant lui-même. Il prend, comme le sulfure de fer, le

plus haut degré de magnétisme.

Il y a une variété de fer qui n'est ductile que lorsqu'il est rouge, et qui est très-cassant à froid : cela est dû au phosphure de fer. Meyer et Bergmann ont trouvé en même temps que ce fer cassant contenoit une matière étrangère. Ils l'ont séparée, et l'ont prise pour un métal particulier auquel ils donnèrent le nom d'hydrosiderum. Meyer lui-même et Klaproth ont cependant démontré que c'étoit un phosphate de fer (voyez Annal. de Crell., t. 2, p. 195), et que le siderum de Bergmann étoit un phosphure de fer.

Le fer se combine dans beaucoup de proportions avec le carbone. Le graphite (voyez cet article) est, d'après Pelletier, un composé de 9 parties de carbone contre une de fer. Les variétés de fer, comme celles de fonte et l'acier, doivent leurs propriétés particulières au carbone.

Lorsqu'on fait fondre les mines de fer oxidé entre du charbon, elles entraînent, dans leur fusion, une quantité considérable de carbone. Dans cet état, on les appelle fer de fonte. Sa pesanteur spécifique est de 7,251, un peu moindre que celle du fer pur. Sa couleur est grise de différentes nuances; il est sonore, et si dur, qu'il résiste à la lime. Sa cassure est d'un grain fin : il casse à froid et à chaud sous le marteau. Le fer de fonte entre en fusion, d'après Bergmann, à 880° Celsius, qui correspondent à 1616 degrés Fahr.; et d'après Wedgwood, à une température de 130 degrés du pyromètre, qui répondent à 17997 degrés Fahr. On peut couler le fer de fonte dans des formes; par un refroidissement lent, il cristallise en pyramides doubles à quatre faces. Chauffé au contact de l'air, il ne s'oxide pas aussi facilement que le fer pur. Lorsqu'on le fait dissoudre dans l'acide sulfurique ou muriatique, il reste une quantité considérable de graphite. De l'acide nitrique étendu produit sur sa surface une tache noirâtre.

Lorsqu'on fait ramollir le fer de fonte sur le fourneau de ressuage, et si on le pétrit dans cet état avec des barres de fer pour que toutes ses parties aient le contact de l'air, la masse ramollie se boursouffle, ce qui vient, d'après Beddoes, d'un dégagement de gaz oxide de carbone. On remarque à la surface une flamme bleue; et après une

heure de combustion environ, le fer de fonte est converti en fer malléable. A mesure que l'opération avance, la consistance du métal augmente. Lorsqu'il est compacte, on l'enlève encore rouge, et on le forge par le moyen d'un grand marteau qui est mû par l'eau : par-là on en sépare encore beaucoup d'impuretés. Dans cet état, le fer n'est pas éloigné d'être chimiquement pur.

Le fer se combine avec le carbone en d'autres propor-

tions, et forme l'acier. Voyez cet article.

On s'est donné beaucoup de peine pour déterminer la quantité de carbone dans le fer. Le graphite qui reste après la dissolution du fer dans l'acide sulfurique, n'est pas un indice certain. Une partie de graphite se décompose, et le carbone se dégage avec l'hydrogène. Vauque-lin, pour obvier à cet inconvénient, employa de l'acide sulfureux; mais comme le fer décompose cet acide en partie, le résultat de l'analyse devient encore incertain. Berthollet recommande pour ces sortes d'expériences de l'acide sulfurique très-étendu.

D'après Mushet, les variétés de fer du commerce contiennent des proportions très-différentes de carbone. Il y

en a depuis 15 jusqu'à 120.

En général, le fer devient plus dur, plus élastique et plus cassant par son union avec le carbone. Le fer acquient son maximum de dureté, d'après Mushet, s'il contient de son poids de carbone. Sa couleur est alors d'un blanc d'argent, et sa texture cristalline. Lorsqu'on y fait entrer une plus grande quantité de carbone, la dureté du métal diminue. (Voyez Philos. Mag., n° 13, p. 142.) La différence du fer peut aussi dépendre de la qualité de carbone plus ou moins oxidé ou hydrogéné.

Le fer se combine avec la plupart des métaux.

L'alliage du fer avec l'or est très-dur, et peut être employé avec avantage, d'après Lewis, pour la fabrication des instruments tranchants. L'alliage composé de parties égales est gris. Quatre parties de fer contre 1 d'or donnent un alliage qui est d'un blanc presque argentin.

L'opinion que le fer enlève à l'or sa ductilité, a été contredite par les expériences de Hatchett. Un alliage de 12 parties d'or et de 1 partie de fer est d'un gris jaunâtre, très-ductile, se laisse plier, couper et frapper en monnaie.

FER 38t

La pesanteur spécifique de cet alliage est de 16,885. On emploie l'or pour souder l'acier.

Le fer et le cobalt donnent un alliage difficile à casser.

Le fer et le cuivre peuvent se combiner par la fusion, quoique leur union ne s'opère pas sans difficulté. Cet alliage a une couleur grise, est peu ductile, et moins fusible que le cuivre. D'après Levasseur (Annales de Chimie, t. 12, p. 183), la particularité du fer rouverin provient du cuivre. Pour dorer ou pour argenter le fer, on emploie le cuivre. Voyez art. Dorure.

Le manganèse se combine facilement avec le fer. On trouve fréquemment cette combinaison dans la nature. Le manganèse communique au fer une couleur plus blanche,

et le rend fragile.

Le molybdene forme avec le fer un alliage dur, cassant,

d'un gris bleuâtre, et d'un grain fin dans la cassure.

L'alliage du nickel et du fer, quoique l'union de ces deux métaux s'opère facilement, n'est pas encore bien examiné. Cette combinaison se trouve dans les aréolithes. Le fer acquiert par le nickel un blanc argentin, de l'éclat, et beaucoup de ductilité.

Le fer pur ne se combine pas avec le platine, selon Lewis; celui de fonte s'y combine cependant par la fusion. L'alliage a une couleur foncée, est très-dure et ductile.

Le fer accompagne toujours le platine dans la mine.

Comme le fer ne se combine pas immédiatement avec le mercure, on conserve fréquemment ce dernier dans des vases de fer. Arthur Aikins a opéré cet amalgame par le procédé suivant : il triture de la limaille de fer avec un amalgame de zinc, et ajoute au mélange une dissolution de muriate de fer. Vogel est parvenu à opérer cet alliage en broyant ensemble un amalgame de 3 parties de mercure, et 1 de zinc, avec 6 parties de sulfate de fer et deau.

Ces amalgames contiennent cependant toujours du zinc.

Le fer de fonte chauffé avec la moitié de son poids d'oxide de schéelin, donne un bouton métallique d'une cassure nette, d'un brun blanchâtre; l'alliage est dur et cassant.

D'après Gellert, le fer et l'argent se combinent par la

fusion. Guyton a trouvé que les métaux se séparoient en deux couches différentes, selon la pesanteur spécifique; mais ni l'une ni l'autre est parfaitement pure. La couche inférieure qui est de l'argent, contient assez de fer pour être attirable à l'aimant. D'après Coulomb, il y a 1/520 de fer dans la couche.

La couche supérieure de fer contient à peu près 1/80 d'argent en poids; cet alliage est très-dur, et d'une texture

compacte. (Ann. de Chim., t. 43, p. 47.)

Le titane se combine avec le fer par la fusion. Cet alliage a une couleur grise, parsemée de points jaunes; il est infusible.

Le bismuth ne se combine qu'imparfaitement avec le fer, selon Muschenbroek. L'alliage est cassant, attirable à l'aimant, lors même qu'il y a 5 de bismuth. La pesanteur spécifique est moindre qu'elle ne devroitêtre selon le calcul.

Le zinc et le fer ne se combinent pas par la fusion, parce que le zinc se volatilise à une température élevée, avant que le ferne commence à fondre. D'après VV allerius, le fer s'unit à une petite quantité de zinc. Comme le zinc peut servir d'enduit pour le fer, il faut bien qu'il y ait une affinité entre les deux métaux. Tout le zinc du com-

merce contient du fer.

L'étain se combine difficilement avec le fer; si l'on fait fondre cependant les deux métaux dans un creuset couvert, il y a union. Dans cette fusion, il se forme toujours d'après Bergmann deux alliages: l'un renfermant 21 parties d'étain et 1 partie de fer, l'autre 2 parties de fer et 1 partie d'étain. Le premier est très-ductile, plus dur que l'étain, mais qui n'a pas autant d'éclat; l'autre est moins ductile et si dur, qu'on ne peut y faire des impressions avec le couteau.

On enduit fréquemment la tôle avec l'étain. On trempe les plaques de tôle bien décapées dans de l'étain fondu. Ce métal non seulement reste à la surface, mais il pénètre même dans l'intérieur.

Les alcalis purs ne paroissent pas agir sur le fer par la voie sèche (1); mais lorsqu'on chauffe une dissolution

⁽¹⁾ L'action du fer sur la potasse a présenté à MM. Thenard et Gay-Lussac, les phénomènes les plus intéressants. Nous allons donner un extrait de leurs recherches.

entrée, il se dégage du gaz hydrogène, et le métal de. La lessive dissout une petite quantité de cet 3. Il est remarquable que l'oxide rouge de fer, quand 3 fait digérer avec une lessive caustique, passe à d'oxidule; on n'en connoît pas la cause.

orsqu'on fait digérer de l'ammoniaque liquide conrée avec l'oxide de fer, il se dégage du gaz azote, et r passe à un degré inférieur d'oxidation. Dans ce une partie d'ammoniaque se décompose. Son hydrose combine avec l'oxigène du fer et forme de l'eau, is que le gaz azote se dégage.

prend un canon de fusil très-propre dans son intérieur; on en e la partie moyenne et l'un des bouts, de manière à la rendre paè à l'autre; on couvre cette partie movenne, qui doit être fortechaussée, d'un lut insuible, et on le remplit de limaille de fer,
ieux, de tournure de fer bien broyée; puis on dispose le tube
aclinant sur un fourneau à réverbère; eusuite on met de l'alcali
pur dans le bout supérieur, et on adapte une alonge bien sèche
at un tube bien sec lui-mème au bout insérieur. Les proporde fer et d'alcali qu'on emploie sont trois parties du premier et
parties du second; mais on peut les saire varier. L'appareil ainsi
sé, on sait rougir sortement le canon de susil en excitant la comon au moven d'un sousset de sorge ou d'un tuyau de tôle qui
mine une plus vive aspiration. Lorsque le tube est extrêmement
, on sond peu à peu l'alcali qui, par ce moyen, est mis succesent en contact avec le fer et converti presqu'entièrement en

is cette opération il se dégage, en même temps que le métal se ise, beaucoup de gaz hydrogène qui, quelquesois, est né-c, et qui provient de l'eau que contient l'alcali; on est même que l'opération touche à sa fin quand le d'gagement des sse. Alors on retire du seu le canon qui n'a nullement souffert, luts ont bien tenu; et qui, au contraire, ont l'ondu si les luts t détachés. On le laisse refroidir, et on en coupe l'extrémité inre près de l'endroit où elle sortoit du fourneau. C'est dans cette nité inférieure, et en partie dans l'alonge, qu'on trouve une nce d'une apparence métallique; on l'en retire en la détachant ine tige de fer tranchante, et la recevant soit dans le naphte, ans une petite éprouvette bien sèche. Pour l'obtenir plus puré e, on la passe à travers d'un nouet de linge dans ce naphte même le d'une température et d'une compression nouvelles. Ensuite on t en masse celui de la potasse, en le comprimant dans un tube re et le fondant de nouveau. Mais comme celui de la soude est le au-dessus de 0, avant de lui saire subir cette opération, il e congeler en le mettant dans un mélange refroidissant. On peut ceant aussi parvenir à le réunir par une légère agitation Voilà la sube appelée potassium ou sodium, quand on l'obtient de la soude. yez les Mémoires de MM. Thenard et Gay-Lussac, Annal. de Chim. : des Traducteurs.)

Les terres pures ne se combinent pas sur le fer métallique; elles entrent en fusion avec l'oxide, et produisent différentes masses colorées.

Dans les manufactures où l'on fait des instruments d'acier polis, on les trempe dans l'eau de chaux pour qu'ils ne

rouillent pas entre les mains de l'ouvrier.

L'eau se décompose facilement par le fer, la décomposition a déjà lieu à la température ordinaire de l'atmosphère. Lorsqu'on introduit sous une cloche sur la cuve à mercure un mélange de fer et d'eau, il se dégage déjà à 18° centig. du gaz hydrogène, et le fer passe à l'état d'oxidule.

Lorsqu'on fait passer l'eau en vapeur sur du fer rouge,

la décomposition se fait très-rapidement.

Les huiles grasses et volatiles n'agissent ni sur le fer, ni sur l'oxide. On emploie l'huile grasse pour garantir le fer de la rouille; il ne faut pas que l'huile soit rance; dans ce cas, l'acide qui se développe oxideroit le fer.

L'alcool et l'éther n'ont aucune action, ni sur le fer, ni sur ses oxides. L'éther martial contient du muriate de fer.

Tous les acides dissolvent le fer. L'acide sulfurique très-concentré n'agit presque pas sur le fer à la température ordinaire; à l'aide de la chaleur, l'acide se décompose, il se dégage de l'acide sulfureux et quelque fois même du soufre. Par l'acide sulfurique étendu, l'eau se décompose, le fer s'oxide par l'oxigène de l'eau, et se dissout ensuite dans l'acide. La quantité de gaz hydrogène obtenu, varie selon la qualité du fer. Bergmann obtint d'un quintal d'essai de fonte crue, 38 à 48 pouces cubes de gaz hydrogène, de l'acier 45 à 48, du fer doux 48 à 51 pouces cubes de gaz hydrogène. Voyez Sulfate de fer.

L'acide nitrique concentré agit vivement sur le fer; il se dégage beaucoup de gaz nitreux; la plus grande quantité de fer se dépose en oxide rouge, et il ne reste que peu de fer en dissolution. L'eau se décompose aussi en partie dans cette action. L'hydrogène de l'eau se combine avec l'azote de l'acide nitrique, et forme de l'ammoniaque.

L'acide muriatique dissout le fer avec effervescence qui provient du dégagement du gaz hydrogène. L'oxide de fer se dissout mieux dans l'acide muriatique que dans les

acides précédents; plus le métal est oxidé, plus il exige d'acide pour se dissoudre. La dissolution s'opère sans effer-

Fescence.

L'acide sulfureux est décomposé en partie, selon Berthollet, par le fer; le soufre qui devient libre, se mêle au sel formé, et peut en être séparé par l'acide sulfurique ou muriatique.

Les acidea phosphorique, boracique, fluorique, carbonique et les acides végétaux, agissent sur le fen et forment des sels avec lui, comme on le verra à l'article de chaque

sel en particulier.

Les propriétés générales des sels à base de far sont :

1º La plupart sont solubles dans l'eau; les dissolutions ont ordinairement une couleur verte ou rouge jaunâtre, et une saveur astringente;

2º Le prussiate de potasse y forme un précipité bleu; 3º L'hydro-sulfure de potasse y forme un précipité noir;

4º L'hydrogène sulfuré eplève à ces dissolutions leur couleur; les sels oxidulés n'en sont pas précipités, mais dans ceux oxidés au maximum, il s'en précipite du soufre qui provient de l'hydrogène sulfuré, et le sel perd une partie de son oxigene;

5° La teinture de noix de galle y forme un précipité

aoir.

A une haute température, le fer décompose plusieurs sels. Lorsqu'on fait rougir 1 partie de sulfate de potasse rvec 2 parties de limaille de fer dans un creuset couvert, A se forme une scorie soluble dans l'eau qui est du sulfure de potasse hydrogéné ferrifère. Le résidu insoluble est du sulfure de fer. Il est probable que fous les sulfates sont Lécomposés par le fer à une haute température.

Le nitrate de potasse détonne avec le fer à une forte chaleur. L'acide se décompose et se volatilise, la potasse reste mélée avec l'oxide de fer. Comme la potasse est caustique, elle attaque le métal, s'y combine et le rend un

peu soluble dans l'eau.

Le muriate de soude est décomposé par le for.

Lorsqu'on plonge une lame de fer dans une dissolution de ce sel, il se dépose de la soude sur la partie supérieure de la lame.

Le fer et ses oxides décomposent le muriate d'ammoniaque par la voie humide et par la voie sèche. Le muriate d'ammoniaque ferrugineux, est un mélange de muriate
d'ammoniaque et de muriate de fer. On le prépare, d'après
la Pharmacopée de Berlin, en faisant dissoudre 1 once de
fer dans un mélange de 2 parties d'acide muriatique, et 1
partie d'acide nitrique; on verse dans la liqueur une dissolution aqueuse de 12 onces de muriate d'ammoniaque,
et on fait évaporer jusqu'à siccité. On introduit la masse
desséchée dans une cornue, et on fait sublimer. On pulvérise le sublimé orangé, et on le conserve dans un flacon
bien bouché.

Un mélange de 1 partie de limaille de fer avec 2 parties de muriate suroxigéné de potasse, détonne avec violence sous le choc du marteau.

Les phosphates, borates et fluates, ne paroissent pas être décomposés par le fer.

Les usages de ce métal sont si multipliés et si connus, qu'il est inutile d'en tracer le tableau.

FER-BLANC. Voyez ETAMAGE.

FERMENT. Fermentum. Gæhrungsstoff, Gæhrungsmittel.

Les expériences modernes sur la fermentation ont attiré l'attention des chimistes sur la substance qui détermine le sucre à la fermentation. Cette matière étoit, selon Henri et Bullion, un acide.

Le dernier s'assura cependant qu'il falloit encore une autre substance intermédiaire, mais dont il ne détermina pas la nature.

Le Mémoire de Fabroni sur la fermentation, qui remporta le prix de la Société d'agriculture de Florence en 1785, démontra les faits suivants.

Il reconnut qu'il se déposoit un sédiment du suc de raisin formant le ½ de volume du liquide, et qui, après la fermentation, n'étoit que ½ de volume; il s'aperçut de plus qu'à une basse température la substance se déposoit, et que la liqueur devenoit claire. Une partie reste dis-

Le, et des circonstances favorables la rendent propre menter ultérieurement.

abroni sépara le précipité par des filtrations répétées; marqua, à cette occasion, qu'il devenoit plus visnux en exposant le liquide pendant quelques instants à haleur. Le moût privé de ce précipité ne fermenta

; le dépôt mêlé avec une substance fermentescible

a bientôt en fermentation.

rsqu'on expose le moût à l'action du feu, on remarque arvient à la température moyenne entre zero et le debouillant, qu'il se coagule en quelque sorte, et que la

Etre qui forme le dépôt, se sépare en écume.

autres expériences ont convaincu Fabroni que la ie glutineuse du fromage agissoit sur le moût filtre ou la dissolution du sucre, aussi bien que le précipité même, avec cette différence seulement que la fermenon est plus lente, qu'il faut une température plus élevée a présence du tartre. Des feuilles de vigne et leur suc rimé, déterminent, comme Hilaire Rouelle l'a indiqué, ermentation, parce qu'elles contiennent une matière tineuse fluide.

In raison de ce principe, les fleurs de surcau peuvent Frer le même effet.

In voit, dit Fabroni, que c'est la substance végéto-anile qui produit le mouvement prompt de la fermentam, parce qu'elle fait partie principale du ferment dans sière et le viu en fermentation. D'autres substances aniles, telles que la colle, l'albumine et la fibrine, n'agissent

Dans le jus de raisin, outre le principe sucré, le ferment trouve. Le sucre a son siège dans des cellules particulières re le milieu et l'écorce extérieure de la baie, tandis que la estance végéto-animale est renfermée dans les pellicules es qui forment ces cellules. D'après cela, l'expression inécessaire pour que les deux substances puissent agir ciproquement et produire la fermentation par leur ntact.

Thenard a fait des observations semblables sur les sucs groseilles, de cerises et de plusieurs autres fruits. Il y

trouva aussi les substances séparées qui ne se réunissent

que par l'expression.

Le ferment ou la substance végéto-animale, a une grande analogie avec la levure qui se sépare de la bière et du vin en fermentation. Thenard lui a reconnu les propriétés suivantes.

Le ferment n'a pas de savour, il ne rougit ni la teinture de tournesol, ni la violette. Il se putréfie comme les substances animales. Par la dissécation, il perd ? de son poids;

c'est l'eau qui s'évapore.

Etant desséché, il conserve la propriété des produite la fermentation aussi bien que le ferment de bière. Les boulangers de Paris qui l'emploient pour faire fermenter le pain, le font venir en état sec de la Picardie et de la Flandre. Dans ces pays, on enlève le ferment de la bière, on le met dans des saus pour le laisser égoutter, on les comprime fortement, et on forme des boules du résidu desséché. La levure ainsi desséchée est toujours propres la fermentation.

Lorsqu'on laisse le ferment humide à l'air, il entre en putréfaction et se comporte comme les substances ani-

males.

Quatre cents parties d'eau de 15 à 18 degrée centig., dissolvent à peine une partie de ferment. La dissolution filtrée en contient si peu qu'elle n'agit presque pas sur le sucre. L'eau bouillante décompose le ferment.

L'orsqu'on traite le ferment par l'acide nitrique étends à une température de 60 à 76° centig., il se convertit enfir en une substance grasse; il se dégage d'abord du gaz azote, ensuite de l'acide carbonique et du gaz nitreux.

La potasse se comporte avec le ferment comme avec les substances animales; il se forme une espèce de savon,

et il se dégage beaucoup d'ammoniaque.

Huit parties de ferment distillées à la cornue, ont laissé pour résidu 2,83 de charbon; on obtint 1,62 d'eau, 1,32 d'huile, et après l'addition de l'acide nitrique, 1,46 de muriate d'ammoniaque. Il se dégagea de gaz acide carbonique, et autant de gaz hydrogène carboné, qui ont eu besoin pour être complètement brûlés, de 15 parties en volume de gaz oxigène.

D'après ces expériences, le ferment seroit composé de

carbone, d'azote, d'hydrogène et d'oxigène.

L'expérience n'a pas encore démontré si ce principe so formoit pendant l'acte de la fermentation, ou s'il existoit auparavant. S'il est un produit de la fermentation, il est prohable qu'il doit sa formation à une des substances solubles de la liqueur fermentescible, qui le produit par son action sur le sucre, et qui doit peu différer de lui dans sa nature.

Un ferment doit avoir, d'après cela, la propriété de liproduire la fermentation, lorsqu'on le mêle à d'autres moorps.

Le ferment le plus employé est la levure.

Comme on ne peut passe la procurer toujours en quantité suffisante et de même qualité, les boulangers et les distillateurs ont en tout temps désiré un ferment propre à

zemplacer la levure.

Kunkel a donné la recette d'un ferment. On fait bouillir et évaporer à siccité une poignée de houblon avec 2 livres d'eau, et l'on ajoute de la farine de froment, un blanc d'œuf et 2 gros de sucre. Il considère ce composé comme un ferment éternel.

D'autres recettes de ferment se trouvent dans le Recueil des distillateurs et brasseurs par Hermbstædt, t. 1, p. 262.

Un composé ne peut servir de ferment que dans le cas vul la substance végéto-animale s'y trouve en quantité suffisante, et en état libre pour pouvoir agir.

Les ferments qu'on emploie pour la fermentation acide, sont ceux qui ont un commencement de fermentation acide, ou ceux qui passent facilement à cette fermenta-

tion.

Dans la première classe, on peut rauger: 1º la levure de vinaigre on le résidu trouble qui se trouve au fond des tonneaux de vinaigre; 2º des vaisseaux qui ont été lavés à plusieurs reprises à l'eau bouillante, dans lesquels le vinaigre a séjourné plus long-temps; 3º du bon vinaigre fort; 4º mère de vinaigre ou la pellicule mucilagineuse qui se forme à la surface du vinaigre quand on le conserve long-temps dans un vase quelconque; 5º le levain; 6º la lie du vin qui est devenu sigre; 7º du tartre

humecté à plusieurs reprises par du vinaigre qui a été

desséché lentement et pulvérisé.

Les ferments de la deuxième classe sont : 1° les feuilles et les branches de la vigne; 2° les rafles et les grappes de raisins; 3° les queues de raisins; 4° plusieurs fruits desséchés, comme les diverses espèces de groseilles, les framboises, les cerises aigres, etc.; 5° toutes les substances gélatineuses animales.

FERMENTATION. Fermentatio. Gæhrung.

La fermentation est une décomposition réciproque qui a lieu dans certaines circonstances entre des corps qui sont susceptibles d'agir les uns sur les autres. Lorsque le résultat est un liquide vineux, on l'appelle fermentation vineuse.

Les substances auxquelles on veut faire subir la fermentation vineuse doivent être liquides. Lorsqu'on leur enlève l'humidité, on ralentit la fermentation. La température ne doit pas être ni trop élevée ni trop basse : 15 à 21 degrés centig. donnent la température la plus favorable.

Quant à la nature des substances fermentescibles, il faut qu'elles soient composées de sucre et d'un principe particulier, le ferment. Le dernier agit sur le premier, le décompose, et donne naissance à la formation du liquide

vineux.

Les phénomènes qui accompagnent la fermentation sont : la liqueur se trouble; il s'en dégage des bulles qui viennent crever à la surface : il se dépose une matière jaune visqueuse. On remarque une augmentation de température qui quelquefois, d'après Chaptal, est de 35 deg. centig. Au bout de quelques jours, le dégagement des bulles diminue sans cesser entièrement.

La fermentation est d'autant plus rapide que la masse du liquide est considérable. La température augmente

aussi en raison du volume de la liqueur.

Le gaz qui se dégage est de l'acide carbonique très-

chargé de vapeurs d'eau et d'un peu d'alcool.

Lorsqu'on examine les changements qu'a éprouvés le liquide fermenté, on remarque que sa saveur sucrée se perd toujours de plus en plus ; elle disparoîtentièrement après la fermentation. La pesanteur spécifique du liquide est moindre; il a acquis une saveur vineuse alcoolique, et

possède des propriétés enivrantes.

Le contact de l'air n'est pas nécessaire à la fermentation. Fabroni a reconnu que le moût fermentoit parfaitement dans un vase clos muni d'un tube recourbé pour recueillir le gaz acide carbonique. Le moût fermente également sous une couche d'huile quatre fois plus épaisse que le volume du moût. Il fermente même dans le vide de Torricelli, de manière que le mercure descend dans le tube par la pression du gaz acide carbonique qui se forme.

Il n'y a que les liquides renfermant les deux substances dans la proportion convenable, qui subissent sans addition la fermentation vineuse, tels que le suc de raisins, de groseilles, de pommes, de poires, de cerises, etc. La dissolution du sucre pur ne fermente pas; il faut y

ajouter un ferment.

Pendant la fermentation, une partie de ferment se dépose en une masse blanchâtre visqueuse; ce précipité paroît produire l'action la plus vive. (Voyez article FERMENT.) Une dissolution de sucre mise en fermentation avec la levure, cesse de fermenter après la filtration. Par la suite, le liquide se trouble, il se forme un léger dépôt, et la fermentation recommence foiblement. La partie du ferment en dissolution claire a contracté une combinaison qui empêche le changement d'état et fait cesser la fermentation.

Le sucre n'est pas le principe qui opère la dissolution du ferment. Seguin a filtré un mélange de sucre et d'eau qui avoit séjourné quelque temps avec la levure; la liqueur ne contenoit pas plus de ferment que s'il eût été traité par l'eau seule. L'eau dissout donc autant de ferment qu'avec le secours du sucre

ment qu'avec le secours du sucre.

Pour déterminer plus exactement l'action du ferment sur le sucre, Thenard a délayé, dans une dissolution de 300 parties de sucre, 60 parties de levure non desséchée (elle contenoit 40 parties d'eau) à une température de 15 degrés centig. Il se dégagea pendant la fermentation 95 parties de gaz acide carbonique (en poids). Le liquide donna par la distillation et par la rectification ultérieures, par l'évaporation à siccité 12 parties d'une substance nauséabonde, foiblement acide, qui attiroit un peu l'humidité de l'air. La rectification ne laissa pas de résidu. L'acide resté avec la substance étoit si peu considérable, qu'on n'a pu déterminer sa nature. Lavoisier l'a pris pour de l'acide acétique.

Par la filtration du liquide vineux, on obtint 4e parties de ferment en résidu. A la distillation, il donna bien moins d'ammoniaque qu'auparavant; en le faisant fermenter de nouveau avec du sucre, il resta 30 parties de résidu sur le filtre, qui ne donna plus un atome d'ammoniaque à la distillation.

Par la fermentation, on enlève de l'azote au ferment. Lorsqu'on fait fermenter la levure à plusieurs reprises, avec beaucoup de sucre, on obtient une substance blanche insoluble dans l'eau, qui n'agit plus sur le sucre, qui ne donne plus d'ammoniaque à la distillation, et qui laisse un charbon qui brûle presque sans résidu : elle diffère de toutes les autres substances. La levure qui se dépose d'un liquide en fermentation est rarement pure; elle contient toujours plus ou moins de cette substance blanche, qui est d'autant plus considérable quand il y a beaucoup de sucre dans le liquide.

Il s'agit de savoir ce qu'est devenu l'azote.

On a cherché en vain le gaz azote dans l'acide carbonique; celui-ci étoit entièrement absorbé par la potasse. Selon Proust, le gaz azote accompagne le gaz acide carbonique dans la fermentation vineuse (Journ. de Physiq., t. 56, p. 113); mais Fourcroy et Berthollet, qui répétèrent les expériences de Thenard, n'ont pas confirmé l'assertion de Proust.

Thenard explique les phénomènes de la fermentation de la manière suivante.

Le ferment a une grande affinité pour l'oxigène, car il décompose facilement l'air, forme l'acide carbonique, acétique, et l'azote de l'air devient libre. Mis sous une cloche remplie de gazoxigène, l'action est plus rapide. Le gaz oxigène diminue, il se dégage de l'acide carbonique, et le fer-

ment devient acide. Cette grande affinité pour l'oxigène fait qu'il se combine avec celui du sucre et se dégage en acide

carbonique, ce qui produit la fermentation.

Thenard croit en outre qu'une partie d'hydrogène du ferment contribue à la désoxidation du sucre, car la quantité de carbone abandonné par lui seroit trop petite pour être uniquement le germe de la fermentation. Voici les substances et les produits de la fermentation.

Matières à fermenter.	Produit de la fermentation.
Sucre 300 Ferment 60 360	Gaz acide carbon. 95 Alcool. 171,5 Extrait. 12 Ferment non décomposé 40 318,5

Quoiqu'on ait cité l'alcool parmi les produits de la fermentation, il n'existe pas dans le liquide vineux, mais seulement ses éléments, qui se réunissent dans la distillation dans les proportions nécessaires. On peut se convaincre de ceci par l'expérience suivante. Si l'on mêle cet alcool obtenu par la distillation, avec le résidu, on ne forme pas du vin; en traitant le vin par du carbonate de potasse, on ne peut pas en séparer de l'alcool, quoiqu'il s'ensuive une décomposition du vin, et qu'un centième d'alcool, qu'on a ajouté préalablement au vin, peut être démontré par ce moyen. Aussi l'alcool ne se développe que par l'ébullition de la liqueur, température qui surpasse de beaucoup le degré bouillant de l'alcool; tandis qu'on peut séparer l'alcool ajouté au vin par une chaleur légère. Ce n'est que dans quelques vieux vins sucrés que Fabroni découvrit quelques traces d'alcool par le carbonate de potasse.

D'après Lavoisier, 300 parties de sucre exigent 1/24 de levure desséchée. Il se dégage à peu près 105 parties de gaz acide carbonique; à la distillation du liquide vineux, il passe 174 parties d'alcool; il reste 6 parties d'acide acétique formé pendant la fermentation, et 12 parties

de sucre et de levure.

Matières à fermenter.	Produit de la fermentation.						
Sucre 300 Levure sèche . 10	Gaz acide carbonique. 456 Alcool 10 Acide acétique 17 Sucre, résidu et levure. 12						
•	2 97						

D'après Lavoisier, le sucre est la seule substance décomposée par la fermentation. Une partie de son carbone se combine avec l'oxigène et forme de l'acide carbonique; une autre partie s'unit à la quantité nécessaire d'hydrogène et d'oxigène et forme de l'acide acétique, tandis qu'une troisième partie produit de l'alcool et de l'eau.

Malgré les observations précieuses de Lavoisier, Fabroni, Thenard, Berthollet, Proust, etc., la théorie de la fermentation n'est pas satisfaisante. On ne voit pas ce que devient l'azote. Fait-il partie du liquide alcoolique? Le tartre a-t-il de l'influence sur la fermentation, comme Fabroni et Bullion le prétendent? Berthollet présume qu'il agit sur le ferment en le rendant plus soluble. Du gluten qu'on a mêlé avec du sucre et de l'eau, ne donne que de foibles indices de fermentation; mais lorsqu'on y ajoute de tartre, par rapport au gluten, il se forme, à une température plus élevée et plus lentement qu'avec la levure, un liquide vineux.

Lavoisier est donc le premier qui ait donné une théorie de la fermentation, mais il ne parle pas de l'action du ferment, au moins il n'explique pas le rôle que joue le ferment dont une partie disparoît. Voyez Traité Élém.,

t. 1, p. 139.

Fabroni a le mérite d'avoir déterminé plus exactement l'action réciproque des deux substances, et d'avoir démontré les propriétés du ferment. Voyez son Mémoire couronné, sur l'Art de faire le Vin, et son Mémoire ultérieur, Bulletin Philomatique, 1798, dont Fourcroy a donné un extrait dans les Annal. de Chim., t. 31, p. 299.

Thenard a confirmé, par ses expériences, la Théorie de Fabroni. Il a donné aussi plusieurs observations ingénieuses sur cet objet, mais dans son Mémoire, il ne faut pas oublier les droits antérieurs de Fabroni. Voyez Annal.

de Chim., t. 46, p. 294. On trouve un excellent extrait des Mem. de Fabroni et Thenard, Journal fuer die Chemie und Physik, t. 2, p. 398.

Lorsqu'on conserve le produit de la fermentation vineuse dans des vaisseaux clos, il reste long-temps sans être altéré. Il s'opère seulement une fermentation insensible resident la since de la fermentation insensible resident la since de la fermentation vineus de la fermentatio

sible qui rend les vins plus généreux en vieillissant.

Si on laisse au contraire le liquide vineux avec un léger contact de l'air de 23 à 29 degrés centig., il se trouble, se remplit de flocons, et il se forme une couche mince d'écume à la surface; le liquide s'éclaircit et laisse déposer de la lie. La propriété enivrante est disparue ainsi que l'odeur vineuse, la liqueur est devenue acide.

Cette altération est plus rapide selon le contact de l'air et l'élévation de la température; la nature du liquide y

influe aussi.

Pendant que ces changements ont lieu, le liquide absorbe l'oxigene de l'air. On peut s'en convaincre en faisant fermenter un peu de liquide sous une cloche remplie d'air.

Le mucilage paroît jouer un rôle important dans la fermentation acide; il paroît être pour elle ce que le sucre est à la fermentation vineuse. Vauquelin a trouvé que l'eau sure des amidoniers contenoit une quantité considérable d'acide acétique; il présume qu'une partie d'amidon est détruite, tandis que l'acide acétique se forme.

Berthollet exposa le mélange de gluten et de fécule bien lavés, délayés dans l'eau, à une température un peu élevée. Il forma promptement de l'acide acétique sans in-

dice de liqueur vineuse.

Des vins généreux qui contiennent beaucoup de sucre ne passent pas, d'après Chaptal, à la fermentation acide. Il faut donc encore une autre substance qui dispose le liquide vineux à la fermentation.

Par l'addition des ferments de vinaigre, on peut accélérer la fermentation acide, ainsi que les vins qui ne se

convertissent pas en vinaigre sans intermède.

La théorie de la fermentation acide n'est pas encore bien claire. Selon Fabroni, l'oxigène de l'air n'influe pas sur la fermentation du vinaigre; il se produit uniquement par la décomposition du mucilage très-oxidé qui se trouve dans le vin. Il se fond sur cette expérience, que si l'on renferme du mucilage avec du vin pendant long-temps à une température moyenne, il se convertit en bon vinaigre. Le vin naturellement mucilagineux, s'oxidifie plus lentement qu'un autre.

La mère de vinaigre qui convertit aisément le vin en vi-

naigre, n'est que du mucilage.

Berthollet (Statique Chimique, t. 2, p. 526) attribue la formation du vinaigre plus particulièrement au gluten sur la fécule, ou à une substance analogue, quoiqu'il adopte qu'une petite quantité de vinaigre puisse être formée par la fermentation vineuse ou par l'action de l'oxigène sur le vin.

La fermentation panaire a beaucoup d'analogie avec la fermentation acide. Elle a lieu entre le gluten et la fécule de la farine. Berthollet s'est assuré qu'il se dégageoit une quantité considérable de gaz acide carbonique pen-

dant cette fermentation.

La fermentation panaire est singulièrement accélérée par une addition de levure, parce que ses parties adhérent moins que celles du gluten. Le levain opère le même effet parce que le commencement de la fermentation qu'il a subie, diminue l'adhérence de ses parties et le rend propre à agir. Son acide peut aussi augmenter l'action en rendant le gluten plus soluble.

Comme l'action réciproque des parties constituantes est plus foible dans cette fermentation, elle exige une température plus élevée que la fermentation acide. Lorsqu'elle a fait quelques progrès, on ne peut plus séparer le gluten de la fécule, elle passe entièrement à la fermentation acide.

FEU. Ignis. Feuer.

Autrefois on rangeoit le feu parmi les éléments. La chimie moderne le considère comme un composé de lumière et de calorique. Ces deux principes ne se trouvent pas toujours réunis. Un corps peut être lumineux sans que nous apercevions une augmentation de température; comme il peut répandre de la chaleur sans être lumineux. Dans le cas où la lumière et le calorique se dégagent en-

comble, on appelle ce phénomène feu, et on dit d'un corps duquel ce dégagement a lieu, qu'il brûle. Voyez les ert. Calonique, Combusulon et Lunikuz.

FIBRINE. Fibrina. Fascrstoff:

On obtient cette substance quand on renferme le caillot le sang dans un linge, et qu'on le froisse entre les mains diverses reprises dans un vase rempli d'est, jusqu'à co qu'il ne communique plus à l'eau su saveur, ni couleur. La

masse restante est la fibrine.

On peut séparer cette matière des muscles. Hatchett poupa de la viande maigre de bœuf, en petits morceaux, la ramollit pendant 15 jours dans de l'eau qu'il renouvela toujours, en l'exprimant pour en séparer l'eau. Comme il fit l'expérience dans l'hiver, it n'y eut pas de putréfaction. On a fait bouillir la chair qui pesoit à peu prés 3 livres, pendant trois semaines, 5 heures par jour, avec 6 pintes de des fait des fibrine très-pure.

Les propriétés de la fibrine sont :

D'avoir une couleur blanche, sans odeur et sans saveur; l'être insoluble dans l'eau et dans l'alcoel. La fibrine ouvellement séparée du sang est molle, clastique et resemble au gluten. Celle qui provient de la chair muscu-taire par l'eau, a une certaine transparence et n'est pas si l'astique, aussi sa couleur ne devient-elle pas si foncée que celle provenant du sang.

D'après Hatchett, la fibrine ne s'altère pas à l'air, étant même couverte d'eau. Au bout de deux mois, et toujours numectée, elle ne s'est pas putréfiée, et il ne se forma pas le substance grasse comme avec la chair musculaire.

Selon Fourcroy, la fibrine se putrefie facilement dans l'eau, et forme une quantité considérable de carbonate

d'ammoniaque.

Lorsqu'on chauffe la fibrine, elle se raccourcit comme la corne et exhale une odeur de plumes brûlées. A une température plus élevée, elle fond. A la distillation, il passe, d'après Fourcroy, de l'eau, du carbonate d'ammoniaque, une huile fétide épaisse, de l'acide acétique, de l'acide carbonique et du gaz hydrogène carboné. Il reste un char-

bon difficile à incinérer en raison du phosphate de souds et de chaux qui forment un enduit vitreux à la surface.

La fibrine se dissout facilement dans les acides.

L'acide sulfurique lui communique une couleur d'un brun foncé, il s'en sépare du charbon et il se forme de

l'acide acétique.

L'acide muriatique dissout la fibrine et forme avec elle une gélatine verdâtre. Les acides acétique, oxalique, citrique et tartarique, la dissolvent à l'aide de la chaleur, et la fibrine reste, par l'évaporation, en forme de gélatine. Les alcalis précipitent de ces dissolutions des flocors solubles dans l'eau chaude et qui ressemblent à la gélatine. (Fourcroy, Système de Chimie, t. 9, p. 158.)

L'acide nitrique étendu forme, avec la fibrine, une quantité considérable de gaz azote, comme Berthollet l'a démontré. Hatchett fit ramollir la fibrine pendant 15 jours dans de l'acide nitrique étendu de 3 parties d'eau. L'acide s'est coloré en jaune et avoit toutes, les propriétés de l'a-

cide chargé de blanc d'œuf.

La fibrine ainsi traitée se dissout dans l'eau bouillante; la dissolution rapprochée devient gélatineuse, se dissout dans l'eau chaude, est précipitée par le tannin et par le muriate d'étain; elle a, d'après cela, les propriétés de la gélatine. L'ammoniaque dissout la plus grande partie de la fibrine altérée par l'acide nitrique.

L'acide nitrique bouillant dissout la fibrine à peu de chose près; il reste un peu de graisse qui vient nager à la surface. La dissolution est semblable à celle de l'albumine; l'ammoniaque en précipite de l'oxalate de chaux. Pendant la dissolution il se dégage du gaz acide carbonique, de l'acide prussique, mélé de gaz nitreux. Outre la substance grasse, il se forme une quantité considérable d'acide oxalique.

Fourcroy et Vauquelin ont observé plusieurs phénomènes intéressants dans l'action de l'acide nitrique sur la fibrine, qui avoient échappé à d'autres chimistes.

Le gaz qui se dégage de la chair musculaire par l'acide nitrique étendu, étoit un mélange de 9 parties de gaz azote et 1 partie de gaz acide carbonique. Il resta dans la cornue un liquide jaune couvert d'une couche grasse, et un résidu fibreux.

2011 Ce résidu insoluble se boursouffle et se fond sur des

=charbons ardents, et 'exhale une odeur animale.

sature la potasse et l'ammoniaque; ces alcalis acquièrent sont pas décomposées par l'acide carbonique, mais bien par d'autres acides qui en précipitent la substance en flo-

Cette substance s'unit, même à froid, aux carbonates,

et en dégage l'acide carbonique.

L'alcool ne dissout pas entièrement cette substance. Le iquide est jaune, rougit le papier de tournesol, devient laiteux par l'eau, et laisse précipiter par le refroidissement de la graisse.

The La substance insoluble dans l'alcool est plus acide. La matière jaune paroît donc être composée d'un acide jaune

et de graisse.

L'acide jaune de Foucroy et Vauquelin se dissout dans graisse, et lui communique l'odeur et la saveur rances.

Cet acide sature l'ammoniaque; les acides précipitent

abondamment ce composé.

L'acide jaune distillé dans des vaisseaux clos a donné quelques gouttes d'eau, une huile épaisse et du carbonate d'ammoniaque; il resta un charbon spongieux. L'acide jaune est donc composé d'oxigène, d'hydrogène, de carbone et d'azote.

Lorsqu'on fait digérer de nouveau la substance jaune evec l'acide nitrique de 1,370, sa couleur devient blanchatre, diminue de volume, et il se forme une huile à la surface.

Au bout de 2 à 3 jours de digestion, elle fond entièrement et se fige par le refroidissement; elle est alors verlatre, a l'aspect cristallin de l'acide sébacique.

Elle se ramollit dans l'eau chaude sans devenir cepen-

dant aussi fluide que la graisse.

Projetée sur des charbons ardents, elle se fond, se volatilise avec fumée blanche d'une saveur analogue à la graisse, et ne laisse presque pas de charbon.

Elle se dissout à froid dans une lessive de petasse; le

dissolution est orangée.

Les acides précipitent la dissolution alcaline en blanc jaunâtre; la substance séparée vient nager à la surfice, et il se dégage une odeur de graisse rance. Elle n'est pas très-acide, et peu soluble dans l'eau.

Outre ces substances, l'acide nitrique forme avec la sibrine de l'acide malique, oxalique et une substance brune

amère semblable à celle qu'on retire de l'indigo.

Ces nouveaux composés, la substance jaune peu soluble et la substance jaune amère soluble, paroissent être le résultat d'oxidation plus ou moins grande par l'acide nitrique. Le dernier peut donner, par l'action ultérieur de l'acide nitrique, la substance détonnante inflammable.

On peut regarder comme probable que, dans ces circonstances, on enlève à la fibrine une partie d'asote a d'hydrogène, et qu'elle se trouve par-là avec excès de carbone et d'oxigène; ce qui la rapproche de la graisse

Voyez Mémoire de l'Institut, t. 6, 1806.

Les alcalis étendus n'agissent pas beaucoup sur la sibrine; une lessive concentrée de potasse ou de soude à dissout en totalité, d'où résulte une liqueur brune savonneuse. Pendant cette dissolution, il se dégage de l'ammoniaque. Lorsqu'on sature la liqueur par l'acide nitrique, on obtient un précipité semblable au savon de graisse qui durcit à l'air.

La fibrine est insoluble dans l'alcool, l'éther et les huiles. Les terres ne paroissent pas agir sur la fibrine; l'action des oxides métalliques et des sels n'est pas encon examinée.

La fibrine paroît être composée, comme l'albumine et la gélatine, de carbone, d'azote et d'oxigène. D'après Hatchett, l'albumine et la fibrine peuvent être converties par l'acide nitrique en une espèce de gélatine, et par les alcalis en huile. Comme toutes les parties molles des animaux sont composées de ces trois principes en proportions diverses, Hatchett remarque que toutes les parties molles peuvent être converties en gélatine ou bien en savon animal. La quantité de fibrine paroît augmenter dans les animaux par le temps.

Il est probable qu'il existe des modifications multipliées dans la fibrine, au moins les muscles de différents animaux offrent des variations frappantes. Voyez Berthollet sur la nature des substances animales et sur leur rapport avec les substances végétales, Mém. de l'Acad. royale, 2785, p. 331; Hatchett, Philos. Transact., 1800.

FIBROLITHE. Fibrolith.

Bournon a trouvé ce fossile dans l'hysterolite du Corindon. Il a une couleur blanche ou gris sale; il est plus dur que le quartz; sa pesauteur spécifique est 3,214; sa texture est fibreuse, d'où lui vient le nom. Sa cassure transversale est compacte; son éclat intérieur est soyeux; il est infusible au chalumeau. Il est ordinairement en masse. Bournon a cependant trouvé un échantillon en prismes dont les faces latérales sont des rhombes. Les angles des rhombes étoient de 100 degrés et de 80 degrés. Il est composé, d'après Chenevix, de

Alumine. Silice					•
Une trace	le fer	et p	eri	e	3,75
					100

"Voyez Phil. Trans., 1802, p. 284.

FIEL. Voyez BILE.

FIENTE. Voyez Engrais, Excrément.

FILTRATION. Filtratio, Colatio. Durchseihen.

Cette opération consiste à faire passer un liquide à travers un tissu poreux appelé filtre. On se propose de séparer des matières solides ou bien d'enlever à des substances solides la liqueur dans laquelle elles sont délayées.

Les règles de la filtration sont: le filtre ne doit pas être straqué par la substance à filtrer; 2° il ne doit rien communiquer au liquide qui filtre; 3° il faut que le liquide puisse passer à travers ses pores. C'est ainsi qu'un filtre laine ou de papier gris servit impropre pour les alcalis.

26

Les acides concentrés doivent être filtrés à travers du

quartz ou du verre pilés.

Des liquides épais et mucilagineux, tels que les sirops, doivent être passés à travers un linge ou une flanelle d'un

tissu peu serré.

Lorsque les substances solides sont très-divisées dans un liquide, la filtration ne suffit pas pour les clarisser. Dans ce cas, on leur fait subir une ébullition, ou bien on les clarisse par des blancs d'œuss.

Le plus souvent, la forme des filtres est conique.

Dans les travaux en grand, on emploie des sacs de coutil, de flanelle ou de toile (manica hypocratis), ou bien on tend une toile sur un carlet, sur lequel on met une

feuille de papier à filtrer.

Le filtre ordinaire des chimistes est le papier Joseph qu'on met dans des entonnoirs de verre; pour qu'il ne s'attache pas entre les parois de l'entonnoir, on peut y mettre des brins de pailles, ou bien on fait des plis au papier.

Pour la description d'une machine à filtrer à l'aide du charbon, voyez Smith et Cuchet, Annal de Chimie, t. 51,

p. 36.

FLEURS. Flores. Blumen.

On a donné ce nom impropre à tout corps solide qui se volatilise par la chaleur, et qui se sublime en une masse légère. On a pour exemple le soufre sublimé, l'acide benzoïque, le muriate d'ammoniaque, les oxides d'antimoine et de zinc; on appelle toutes ces substances fleurs.

FLUATES. Flussaure Salze.

L'acide fluorique se combine avec plusieurs bases salifiables, et forme des fluates.

Tout ce qu'on sait sur ces sels, est dû presqu'unique-

ment aux recherches de Schéele.

Les fluates alcalins et terreux ont les propriétés suivantes: Lorsqu'on y verse de l'acide sulfurique, il s'en dégage des vapeurs d'acide fluorique qui rongent le verre.

Plusieurs de ces flustes sont phosphorescents quand

ni par les corps combustibles.

A l'aide de la chaleur, ils se combinent facilement

avec la silice.

FLUATES ALCALINS.

FLUATE D'AMMONIAQUE. On obtient ce sel en saturant
l'ammoniaque par l'acide fluorique. Par l'évaporation, le fluate d'ammoniaque reste en petits cristaux aciculaires.
Lorsqu'on le fait chauffer, il se sublime et l'acide prédomine.

Ce sel est décomposé par le nitrate et le muriate de chaux, par le nitrate de mercure, d'argent et de plomb.

FLUATE DE POTASSE. L'acide fluorique forme avec la po
tasse une masse gélatineuse (ce qui provient vraisemblablement de la silice) d'une saveur âcre, saline; elle est déliquescente et très-soluble dans l'eau; elle est fusible au

feu, sans ébullition. Le fluate de potasse est décomposé
par l'eau de barite, l'eau de chaux, par le muriate de

chaux, et le sulfate de magnésie. L'acide oxalique forme

dans ce sel un précipité soluble. Les acides sulfurique et
nitrique en dégagent de l'acide fluorique.

FLUATE DE SOUDE. Lorsqu'on fait évaporer une dissolution de soude saturée par l'acide fluorique, le fluate de soude cristallise en petits cubes et en rhombes. Ce sel a une saveur amère, styptique; il n'est pas déliques cent; l'eau n'en dissout qu'une petite quantité. Au chalumeau il décrépite et fond en un globule transparent. Les acides concentrés en dégagent l'acide fluorique, l'eau de chaux de barite et la magnésie le décomposent, il reste de la soude pure.

FLUATES TERREUX.

FLUATE D'ALUMINE. La combinaison de l'acide fluorique avec l'alumine est sous forme de gelée. La saveur de ce sel est astringente; il est toujours avec excès d'acide. Dans le kryolithe de Groenlande, on a rencontré l'acide fluorique combiné avec l'alumine et la soude.

Fluate de Barite. Lorsqu'on verse dans du nitrate ou 26.

muriate de barite de l'acide fluorique, le fluate de barite se précipite d'après Bergmann, en poudre blanche insoluble, décomposable par la chaux et les carbonates alcalins. Ce sel est décomposé par les acides nitrique et muriatique; l'acide sulfurique en dégage l'acide fluorique sans effervescence.

Fluate de chaux. La combinaison de l'acide fluorique avec la chaux, se trouve abondamment dans la nature.

Voyez article Spath fluor.

Lorsqu'on sature la chaux par l'acide fluorique, une partie du fluate de chaux se précipite, l'autre forme à la surface du liquide une gelée qui se comporte aussi comme du fluate de chaux. Ce sel est phosphorescent, d'après Schéele, comme le fluate de chaux naturel.

L'acide fluorique seroit, d'après Pelletier, un bon réactif

pour découvrir la chaux dans une liqueur.

Le fluate de chaux est décomposé par le carbonate de potasse, de soude, et par la plupart des phosphates.

Fluate de magnésie. On obtient ce sel en saturant l'acide fluorique par le carbonate de magnésie. L'acide étant saturé, le sel se précipite en grande partie; il se dissout dans un excès d'acide. Par l'évaporation spontanée, il se dépose des prismes à 6 faces.

Les cristaux sont à peine solubles dans l'eau, l'alcool en dissout une petite quantité. Il n'est pas décomposé ni

par la chaleur, ni par les acides.

Avec le fluate d'ammoniaque, il se forme un précipité qui est un sel triple.

FLUATE DE SILICE. L'acide fluorique liquide et gazeux, dissolvent la silice avec facilité; le dernier entraîne même cette terre à l'état de fluide élastique. Le fluate de silice cristallise d'après Fourcroy en petits rhombes transparents. La silice qui se précipite quand on dissout le gaz acide fluorique dans l'eau, retient après la dessication un peu d'acide fluorique. (Fourcroy, Systêm., t. 3, p. 311.)

Bergmann renferma dans un matras du quartz pulvérisé avec de l'acide fluorique étendu; au bout de 2 ans, il trouva

13 cristaux de la grosseur d'un petit pois mêlé avec la silice, c'étoient des pyramides hexangulaires ou des cubes à angles tronqués. Leur dureté étoit celle du quartz, ce qui fit penser à Bergmann que cet acide pouvoit avoir une grande influence sur la formation des cristaux des pierres dures.

Le fluate de silice se combine avec les 3 alcalis, et forme avec eux des sels triples; ils peuvent s'unir encore

& la chaux, et former des sels quadruples.

FLUATE DE STRONTIANE. Hope a préparé ce sel, mais ses propriétés ne sont pas connues.

FLUATES MÉTALLIQUES.

FLUATE D'ANTIMOINE. L'antimoine métallique n'est pas attaqué par l'acide fluorique; les oxides d'antimoine se combinent avec lui, mais les propriétés de ce sel ne sont pas encore examinées.

FLUATE D'ARGENT. L'acide fluorique n'attaque pas l'argent métallique, mais l'oxide d'argent se dissout en partie dans cet acide; une partie se combine avec l'acide en une masse insoluble dans l'eau. L'acide sulfurique décompose le fluate d'argent.

Lorsqu'on verse de l'acide fluorique dans une dissolution de nitrate d'argent, le fluate de ce métal se précipite

en poudre blanche insoluble.

FLUATE D'ARSENIC. L'oxide blanc d'arsenic se dissout dans l'acide fluorique; on obtient de petits grains cristallisés qui n'ont pas encore été examinés.

FLUATE DE BISMUTH. On obtient ce sel en versant du fluate de potasse dans une dissolution de nitrate de bismuth; le fluate de bismuth se précipite en poudre blanche; ce sel est peu connu.

FLUATE DE COBALT. L'acide fluorique ne dissout pas le cobalt métal, mais il forme, avec l'oxide, une masse aune gélatineuse.

FLUATE DE CUIVRE. Le cuivre se dissout en petite quantité dans l'acide fluorique liquide, à l'aide de la chaleur; le cuivre oxidé aux dépens de l'eau, se dissout alors avec facilité dans l'acide. La dissolution est gélatineuse, cristallise par l'évaporation en cubes ou en rhombes; le fluate de cuivre laisse dégager son acide par la chaleur.

FLUATE D'ÉTAIN. L'acide fluorique n'attaque pas l'étain, mais il dissout son oxide. Il en résulte une gelée d'une odeur forte et d'une saveur désagréable. On peut obtenir aussi ce sel en versant du fluate de potasse dans du muriate d'étain.

FLUATE DE FER. Le fer est vivement attaqué par l'acide fluorique; il se dégage du gaz hydrogène, le métal s'oxide et se dissout.

La dissolution a la saveur de l'encre. Le sel ne cristallise pas, il prend la forme de gelée. C'est probablement du fluate de fer au maximum. La chaleur décompose ce sel et en dégage l'acide. L'acide sulfurique opère le même effet. Les alcalis et les terres en précipitent le fer en état d'oxide.

L'oxide rouge se dissout aussi dans l'acide fluorique et forme un sel semblable.

Fluate de manganèse; on peut obtenir facilement ce sel en versant un fluate alcalin dans le sulfate de manganèse. Le fluate de manganèse est peu soluble dans l'eau; ses autres propriétés ne sont pas encore examinées.

FLUATE DE MERCURE. L'acide fluorique se combine avec l'oxide de mercure et forme une poudre blanche insoluble. On obtient également ce sel en versant un fluate alcalin dans du nitrate de mercure.

FLUATE DE MOLYBDÈNE. L'acide fluorique dissout l'oxide de molybdène. La dissolution chaude est d'un jaune verdâtre. Par l'évaporation elle devient jaune; la masse desséchée est d'un bleu verdâtre. Lorsqu'on lave bien cette masse,

elle reste en beau vert et l'eau de lavage acquiert une couleur verte sale.

FLUATE DE NICKEL. Le nickel se dissout avec difficulté dans l'acide fluorique. La liqueur donne des cristaux d'un vert clair.

FLUATE DE PLOMB. L'acide fluorique n'agit pas sur le plomb, mais il dissout son oxide blanc en petite quantité. Le fluate de plomb est en poudre insoluble, très-fusible au chalumeau et laissant dégager son acide.

FLUATE D'URANE. L'acide fluorique dissout l'oxide jaune d'urane et forme avec lui des cristaux inaltérables à l'air.

Fluate de zinc. Le zinc est vivement attaqué par l'acide fluorique liquide, il se dégage du gaz hydrogène et le zinc exidé se dissout dans l'acide. Ce sel ne cristallise pas. Il n'est pas encore assez examiné. Voyez les Mémoires de Schéele.

FLUIDES ELASTIQUES. Voyez GAZ.

FLUIDITE. Fluiditas. Fluessigkeit.

On dit d'un corps qu'il est fluide, quand ses molécules sont susceptibles d'être dérangées par la moindre force, malgré la cohésion qui existe entr'elles.

L'opposé du fluide est le compacte ou le solide; un corps est solide quand ses molécules ne sont pas déplacées par une force légère.

Il faut faire une différence entre déranger et séparer: Les molécules d'un corps peuvent être dérangées et avoir cependant un degré considérable de cohésion.

Quoiqu'on puisse mouvoir un corps dans l'eau, dans toutes les directions, la cohésion des molécules de l'eau est néaumoins très-considérable. La cohésion peut être extrêmement diminuée, sans que le corps devienne pour cela fluide. Une substance réduite en poudre impalpable n'est pas devenue fluide.

L'attraction dans les fluides doit être assez grande ou la

répulsion assez petite pour rétablir sur-le-champ la cohé-

sion avec d'autres parties des qu'elle est supprimée.

Il y a des fluides liquides et des fluides élastiques. Les derniers conservent leur élasticité dans toutes les températures, on les appelle gaz; ou bien cet état n'est pas permanent, ils perdent, par un abaissement de température, leur élasticité et repassent à l'état de liquidité ou de soli-

dité: on les appelle alors vapeurs.

Il y a certains corps que nous connoissons seulement en état fluide, tandis que d'autres ne peuvent être ramenés à cet état que par l'art. Le calorique est l'agent qui fait passer les solides à l'état fluide; ce changement est appelé fusion. On ramène aus i certains solides à l'état de fluidité par un dissolvant fluide. Plusieurs corps ne deviennent fluides que par le calorique, tandis que d'autres peuvent le devenir par un dissolvant.

Dans le cas où l'on fait dissoudre le corps dans un liquide, on regarde aussi sa disparition comme l'effet d'une action médiate du calorique, parce que le fluide doit sa fluidité et ses propriétés qui en dérivent au calorique; il seroit cependant difficile d'expliquer par-là tous les phénomènes qu'offre la solidité de différents corps dans les

acides.

Les corps ont-ils une origine solide ou fluide? Cette question est difficile à résoudre. Plusieurs phénomènes rendent très-probable que la fluidité existoit avant la solidité. La forme de notre globe fait supposer un état antérieur de fluidité, même dans les êtres organiques les parties fluides sont les principaux moyens que la nature emploie pour leur développement et pour leur nourriture.

FLUX. Fluxus. Fluss.

Le mot flux exprime quelquesois la fusion. On dit d'un métal qu'il est en flux.

Mais on appelle aussi flux les additions par lesquelles

on facilite la fusion des corps difficilement fusibles.

Pour les travaux en petit, un des principaux flux est le borax. Il fait entrer en fusion toutes les terres, sans agir sur les métaux. Il faut l'employer calciné pour qu'il ne sorte pas hors du creuset pendant la fusion. Le borax seul est

trop efficace; il attaque les vaisseaux à une chaleur violente. On emploie 3 à 4 parties de borax fondu et pulvérisé avec 1 partie de sable quartzeux, d'argile ou de chaux. D'autres substances qui facilitent la fusion sont la potasse, la soude, le nitre. Dans les travaux en grand, on emploie le spath fluor, les oxides de plomb, la pyrite, etc.

En chimie, on se sert d'un mélange de plusieurs sels,

tels que

Le flux brut. C'est un mélange de nitre et de tartre

qu'on n'a pas laissé détonner.

Le flux noir. C'est le résultat d'un mélange de 2 parties de tartre et 1 partie de nitre qu'on a fait détonner. On enflamme le mélange dans un creuset de terre, avec un fer rouge ou avec un charbon; on couvre le creuset, en laissant une petite ouverture. La détounation s'opère lentement. On le conserve dans un vase bien clos, pour qu'il n'attire pas l'humidité de l'air. Comme la quantité de nitre ne suffit pas pour détruire tout le carbone du tartre, la masse retient encore beaucoup de carbone après la détonnation qui lui donne la couleur noire, d'où lui vient son nom.

Comme le carbone entremêlé dans ce flux est trèspropre à la réduction des oxides métalliques, on l'a appelé aussi flux réductible.

Le flux blanc est le résultat de la détonnation de parties, égales de tartre et de nitre. La masse blanche qui reste est du carbonate de potasse. On voit, d'après ce qui vient d'être dit, que le flux brut, selon ses proportions et selon son emploi, peut passer au flux noir et au flux blanc.

Le flux de Guyton consiste en 8 parties de verre pilé, 1 partie de borax et ½ partie de charbon en poudre. Il sert principalement à l'essai du fer et à des expériences de réduction. (Voyez Chimie théoriq. et pratique de Guyton, Maret, Durande, t. 1, p. 178.) Au reste, on trouve déjà ce composé recommandé par Gellert dans ses écrits. (Voyez Gellert, Probierkunst, p. 165.)

Le flux rapide, ou poudre de fusion de Baumé, consiste en 3 parties de nitre, 1 partie de soufre et autant de sciure de bois. Par le moyen de ce flux, on peut fondre sur-le-champ une petite pièce de monnaie dans une coquille de noix. De cette manière, on peut séparer l'or et l'argent, en petites parties, du cuivre. (Voyez Baumé, Chimie expérimentale, t. 1, p. 552.)

Tous ces différens flux sont trop chers. On ne les em-

ploie que dans les travaux en petit.

FOIE. Voyez BILE.

FOIE D'ANTIMOINE. Hepar antimonii. Spiesglanz-leber.

Lorsqu'on fait fondre parties égales de sulfure d'antimoine et de potasse dans un creuset, il en résulte un composé d'antimoine, de soufre et de potasse, qu'on appelle foie d'antimoine. Le corps fondu a d'abord un aspect vitreux et une couleur d'un brun rougeâtre; mais il attire bientôt l'humidité de l'air.

On peut obtenir un composé semblable en faisant bouillir un mélange de soufre et de sulfure d'antimoine avec une lessive de potasse caustique. La différence entre ces deux composés est que l'hydrogène sulfuré se trouve tout formé dans le liquide, tandis que dans le procédé par fusion, il ne se forme qu'au moment où l'on y verse de l'eau.

On obtient également un foie d'antimoine en faisant détonner parties égales de sulfure d'antimoine et de nitrate de potasse. Il se distingue du précédent en ce qu'il n'attire pas l'humidité de l'air. On peut aussi enflammer, avec un charbon ardent, le mélange de nitre et d'antimoine

dans une chaudière de fonte.

Si la matière est poussée à une fonte parfaite, après la détonnation, on trouve, après le refroidissement, que la masse est divisée en deux parties : la couche inférieure est une scorie brune, le véritable foie d'antimoine; la couche supérieure, grise, est un mélange de sulfate de potasse et de foie d'antimoine. Quand la fusion n'a pas été bien complète, les deux masses restent confondues.

Dans cette détonnation, l'acide nitrique se décompose; une partie de son oxigène se combine avec le soufre et forme de l'acide sulfurique : une autre partie s'unit à l'antimoine et le fait passer à l'état d'oxidule. La quantité de

nitre ne suffit pas pour oxider tout l'antimoine. Une partie de soufre, qui ne s'unit pas à l'oxigène, se combine avec la potasse devenue libre, lequel sulfure de potasse dissout une partie de l'antimoine oxidulé. Le reste de la potasse se combine avec l'acide sulfurique, et produit du sulfate de potasse.

L'eau bouillante enlève au foie d'antimoine ses parties solubles; il reste une poudre rougeatre, qui est le crocus

metallorum.

Lorsqu'on fait détonner un mélange de 8 parties de sulfure d'antimoine, de 6 parties de tartre brut, et de 3 parties de nitre, on forme aussi le foie d'antimoine, mais une grande quantité d'antimoine échappe à l'action, et se réduit par le charbon du tartre. On obtient, par ce procédé, le quart d'autimoine métallique (retenant un peu de sulfure). La scorie supérieure est du foie d'antimoine très-chargé d'alcali.

Le sulfure d'antimoine calcaire se prépare, d'après Hoffmann, de la manière suivante. On fait rougir pendant une heure, dans un creuset fermé, un mélange de 10 parties d'huîtres calcinées, 4 parties de sulfure d'antimoine, et de 3 parties de fleur de soufre. Après le refroidissement, on conserve la poudre jaune rougeatre dans

· un flacon bien bouché.

La Pharmacopée de Berlin donne un procédé plus convenable. On broie ensemble 1 once ½ de marbre nouvelle; ment calciné, avec ½ de sulfure d'antimoine; on verse sur le mélange 12 onces d'eau distillée, et on fait évaporer dans une capsule de porcelaine jusqu'à siccité. Dans l'un et l'autre cas, la chaux se combine avec le soufre; le sulfure de chaux dissout l'antimoine préalablement oxidé, et forme le sulfate de chaux antimonié.

Le procédé de la Pharmacopée de Berlin est préférable à celui de Hoffmann; car, par une chaleur trop long-

temps continuée, le médicament est sans verlu.

Pour son usage dans l'art de guérir, voyez Bremser, dans le Journal de Trommsdorff, t. 4, p. 153; et Pharmacologie de Gren, t. 2, p. 355.

FONTE. Voyez Fer.

FORGE. Voyez Fourneaux.

FOURMIS. Fourmica rufa L. Ameisen.

Les parties constituantes de cet insecte sont : 1º une huile essentielle; 20 une huile grasse (voyez Huile de FOURMIS); 3° un acide (voyez Acide); 4° une matière grasse; 5° une substance albumineuse. On obtient les deux derniers en faisant digérer les fourmis dans l'alcool pendant quelques jours, et en soumettant la liqueur à la distillation. Il se sépare du liquide, passé dans le récipient, une substance brune qui, accumulée en grande quantité, paroît noire. Etant desséchée, elle est cassante, nette, éclatante dans sa cassure, et n'a pas de saveur sensible. Elle est entièrement insoluble dans l'eau; delà s'explique sa séparation à mesure que l'alcool s'évapore : cependant l'eau qu'on laisse macérer avec elle acquiert une foible couleur d'un jaune brunâtre, qui provient probablement d'une petite quantité d'une matière extractive qui s'y est mêlée.

A l'aide de la chaleur, l'alcool dissout la plus grande partie de cette substance. Il devient d'un rouge foncé. L'addition d'eau le rend laiteux, et en sépare, au bout de quelques jours, une matière résineuse, molle, fibreuse, d'une couleur rouge, d'une saveur désagréable, nauséabonde, soluble dans peu d'eau, et lui donnant de la couleur et une saveur désagréable. C'est la substance grasse. Le résidu insoluble dans l'alcool a une couleur brunâtre, et paroît être de l'albumine colorée par du carbone hydrogéné.

Les fourmis épuisées par l'alcool donnent, à la distillation, une huile empyreumatique fétide, du carbonate et de l'acécate d'ammoniaque dissous dans beaucoup d'eau.

Enfin, les squelettes des fourmis contiennent comme ceux des animaux à sang froid, du phosphate de chaux, ce dont on peut se convaincre par l'incinération du résidu de la distillation.

(Voyez Annal. du Muséum, t. 1, p. 335.)

FOURNEAU. Furni. Oefen.

L'agent principal que le chimiste emploie dans ses opé-

rations, est le feu. Les fourneaux servent à diriger le calorique sur les corps, et à obtenir le degré convenable.

Les propriétés générales que tous les fourneaux doivent

avoir, sont:

D'être construits de matériaux infusibles au feu et qui ne gercent pas: ces matériaux doivent être mauvais conducteurs du calorique. On emploie ordinairement des briques d'argile et de sable. Dans les mines, on les construit de schiste micacé.

Les fourneaux portatifs sont de fonte ou de tôle, munis d'une couche d'argile, de chaux, de sable, de cheveux

ou de sang, etc.

Pour empêcher la perte du calorique, on a proposé de mêler du charbon à l'argile; il ne doit pas y être en trop

grande quantité.

On fait aussi des couches doubles, et on remplit le milieu avec de la cendre tamisée. Les côtés doivent être fermés, et il ne faut laisser qu'une petite ouverture en haut pour donner issue à l'air dilaté. Un courant d'air renouvelé sans cesse, refroidiroit beaucoup le fourneau.

Le combustible est alimenté, ou par un courant d'air maturel, ou par la forge, ce que donnent les fourneaux

a vent et les fourneaux de forge.

Les premiers ont deux pièces principales: le foyer ou endroit où se trouve le combustible, et le cendrier qui eçoit la cendre. La grille est formée de petites barres de fer ou de briques trouées.

Lorsque le corps à chauffer n'est pas immédiatement ur le feu, mais posé sur des barres de fer, il faut une roisième partie du fourneau, qu'on appelle laboratoire. Dans ce cas, le fourneau a aussi une ouverture pour y mettre du charbon.

Différents fourneaux sont ouverts en haut pour pouvoir beserver plus commodément les matériaux qu'on y traite. Comme par cette ouverture large, l'air chaud du fourneau eut sortir en abondance et refroidir le fourneau, on a maginé de les couvrir d'un dôme. Sa forme est, ou pointe ou voûtée, et terminée par un tuyau de plusieurs pieds le longueur; on l'appelle fourneau de réverbère ou de coupelle. Ce dôme augmente considérablement la chaleur; empêchant l'entrée de l'air extérieur.

La bonté d'un fourneau à vent dépend d'un fort courant d'air; il faut que la chaleur se concentre convenablement sans se perdre, qu'on puisse augmenter ou diminuer la chaleur à volonté. Le courant d'air se produit de luimême par couche supérieure de l'air dilaté dans le fourneau. Cet air échauffé s'élève en raison de sa pesanteur spécifique moindre, et l'air froid y pénètre par la partie inférieure de la grille. En raison du petit diamètre du tuyau supérieur, l'air dilaté accélère sa course. Le cendrier doit avoir une étendue convenable et pas trop près de la grille. L'économie des combustibles dépend du courant d'air, de la construction, de l'épaisseur du fourneau, et de la plus ou moins grande conductibilité.

La chaleur peut être augmentée par l'accélération du courant d'air, en ouvrant la porte du cendrier, ou en

ouvrant les ouvertures supérieures.

Les fourneaux de forges sont plus simples. Le cendrier, la cheminée et le laboratoire se trouvent dans le même endroit. Voyez les planches de fourneaux dans l'Encyclo-

pédie de Chimie d'Hildebrand (1).

Les soufflets sont ordinairement de cuir ou de bois. Les premiers doivent être doubles, et agir sans interruption; on augmente l'action par des poids. Comme les soufflets de bois sont simples, on en pratique deux à chaque fourneau, pour opérer le même effet par une action alternative. Dans les travaux métallurgiques en grand, on se sert ordinairement de cylindres. Voyes Joseph Baader, Description d'un nouveau soufflet. Gottingue; sa Réforme et la Théorie du cylindre anglais, Munich, 1801.

Pour plusieurs opérations chimiques, on peut aussi employer des lampes; la lampe d'Argand a la préférence, parce qu'elle ne donne pas de fumée, et parce qu'elle produit une chaleur considérable. Voyez Annal. de Chimie, t. 24, p. 310.

FRANCHIPANE. Lac inspissatum. Milchextract. Lorsqu'on enlève au lait par l'évaporation au bain-

⁽¹⁾ Voyez aussi l'article FOURNEAUX, par Curaudau, dans le Cour Complet d'Agriculture-Pratique, etc., l'an 1810, chez Buisson.

arie ses parties aqueuses, le résidu donne la franchi-

FROID ARTIFICIEL. Frigus artificiale. Kælte.

On entend par froid, un manque de chaleur; c'est enc une conception négative. Tous les moyens qui envent de la chaleur au corps, produisent du froid.

Plusieurs physiciens ont cru que le froid étoit quelque nose de positif ou une matière réelle. Muschenbrock et lairan avoient cette opinion. En général, il paroît que s physiciens avant le 18° siècle, prenoient le froid pour n corps de nature saline analogue au nitre, voltigeant pujours dans l'air.

Ces particules de la matière réfrigérante, pénètrent d'arès leurs idées entre les molécules de l'eau et la changent n glace. Une expérience faite par l'académie de Florence Tentamina experimentorum naturalium captorum in cademia del Cimento, Lugd. Bat., 1731, pars 1, p. 174), Lrut être favorable à adopter le principe réfrigérant. Les sysiciens essayèrent si un miroir concave placé devant ne masse de 500 livres de glace, pouvoit rejeter un id sensible sur un thermomètre qui se trouvoit au foyer un miroir ardent. Le thermomètre descendit sur-leamp, par rapport à la proximité de la glace; il restoit pendant en doute si les rayons directs ou les rayons Elechis étoient les plus efficaces. Pour s'en assurer, on Duvrit le miroir ardent, et l'alcool du thermomètre mmença de suite à monter. Pictet a fait une expérience mblable. Il plaça 2 miroirs d'étain concaves à 10 ½ pieds distance; il mit au foyer de l'un, un thermomètre à r et au foyer de l'autre un matras rempli de neige.

Le thermomètre descendit de plusieurs degrés, mais il monta quand la neige fut fondue. Lorsqu'on versa de cide nitrique dans la neige, le thermomètre baissa de à 6 degrés de plus; on pouvoit donc penser que la jige réfléchissoit du froid sur le thermomètre. Mais cette périence s'explique aussi bien en adoptant une sous-action de calorique. Le calorique rayonne sans cesse de lus les corps, et la même température n'a lieu que dans

le cas où le corps reçoit autant de rayons calorifiques qu'il en renvoie. Dans l'expérience ci-dessus, le thermomètre envoie plus de rayons que ne peut lancer sur lui la neige; il perd d'après cela plus de calorique que la neige ne peut lui rendre, il doit donc descendre.

Tous les phénomènes du froid s'expliquent par un manque de calorique; il seroit donc contraire à l'observation de vouloir adopter un principe frigorifique, dont

rien ne prouve l'existence.

Nous ne connoissons pas le froid absolu, ou l'absence totale de calorique; on n'est pas parvenu à déterminer la quantité absolue de calorique dans les corps.

Les moyens de produire du froid ou d'enlever aux corps du calorique, sont : la dilatation de l'air, le courant d'air, l'évaporation et la dissolution de certains sels.

Lorsqu'on met le thermomètre sous le récipient de la machine pneumatique, on remarque en dilatant l'air, que le thermomètre baisse de quelques degrés, et qu'il reprend aussitôt la température de l'air atmosphérique. Des que l'air sous le récipient de la machine pneumatique se dilate, il faut que le fluide élastique, pour occuper avec moins de base un volume si étendu, se combine avec une plus grande quantité de calorique, qu'il enlève alors aux corps environnants. Aussi, le thermomètre donne une partie de son calorique, et il baisse.

Par un courant d'air, on éloigne l'air échauffé qui environne le corps vivant, et en le renouvelant, on favorise la transpiration, d'où provient que, dans des corps vivants dont la température est plus élevée que celle de l'air, une diminution de quelques degrés a lieu. Sur un thermomètre ou sur un corps qui a la même température

que l'air, le courant n'y a aucune action.

Le refroidissement par l'évaporation, est en proportion avec sa vitesse. L'arrosement dans un temps chaud, occasionne un refroidissement considérable. Lorsqu'on expose au soleil des bouteilles enveloppées avec des linges humectés et remplis d'un liquide, le liquide se refroidit considérablement.

La température diminue davantage, si, en place d'ean, on emploie l'alcool ou l'éther en raison de la volatilité

plus grande de ces substances. Cavallo fit passer sur une boule de thermomètre un filet d'eau, d'alcool et d'éther, dans la quantité convenable pour être constamment évaporée. Il trouva qu'à la température de l'air de 17 degrés centigr., le courant d'eau et son évaporation firent descendre le thermomètre de 8 degrés; le filet d'alcool abaissa le thermomètre de 16 degrés, et celui de l'éther de 54 degrés.

Avec l'éther sulfurique bien rectifié, le thermomètre à la température de l'air de 13,33 degrés centig., descendoit à 19,44 degrés centig. au-dessous de zéro. Par le moyen de l'éther en évaporation, on peut faire geler

promptement un peu d'eau dans une boule.

En 1797, Euverling Slauberg écrivit à Guyton qu'il avoit trouvé un moyen simple pour produire un grand degré de froid, qui consistoit à mêler de l'éther sulfu-

- ique avec de l'éther muriatique.

Le mélange des deux liquides prend spontanément l'élet de vapeur; le froid qui en résulte est suffisant pour faire geler le mercure, et pour condenser le gaz nitreux en un liquide acide. Voyez Dict. de Cadet, t. 2, p. 350.

Les alcarazzas des Espagnols, les kollés des Egyptiens et Les hydrocérames de Fourmi sont des poteries qui laissent mainter la liqueur; par l'évaporation qui a constamment Lieu à la surface extérieure, le liquide renfermé dans ces vases se refroidit.

C'est aiusi qu'on forme de la glace dans l'Inde, à Alahabad, à Mootegil et à Calcutta, lieux situés entre 23 degrés et 25 degrés de latitude septeutrionale. Robert Parker a donné une description de ce procédé dans les Trans.

Philos., t. 65.

Dans des vases plats poreux qu'on pose dans des fossés

Peu profonds situés vers le couchant, on place au fond

des cannes à sucre et des tiges de blé desséchées; on verse

des sus de l'eau douce bouillante. Pendant la nuit, et sur
tout le matin, il se dépose de la glace dans l'intérieur des

vases dont la formation est incontestablement due à l'éva
Poration à travers les pores du vase, car jamais le ther
momètre descend dans ces pays jusqu'à o centig.

Lorsque les corps solides passent à l'état de liquidité,

27

ı v

le degré de froid produit par ce changement est très-cor sidérable. Un mélange de glace avec des sels on des acide produit un grand abaissement de température.

Ce moyen est connu depuis tong-temps, quoiqu'on a

tribue le premier essai à Fahrenheit.

Au commencement du XVIIe siècle, Barklai, d'An terdam, a décrit un mélange de glace et de sel mai pour faire geler l'eau dans l'été.

Par un simple mélange de plusieurs sels, on peut aba ser, selon Walker, la température. Lowitz, Fourcroy Vauquelin ont confirmé les expériences de Walker.

La table suivante renferme les mélanges par lesqu

on peut produite un grand degré de froid.

THE DES WELANGES REFRIGERANTS.

Mélanges.	Pa	rtic	3.	Le thermomètre baisse			
Muriate d'ammoniaque		5	ł				
Nitre	•	5	•	50°	à	100	Fahr.
Eau	•	16	\				
Muriate d'ommoniaque) .	5	•				
Nitre.	•	5	1	۲.	•	,	
Sulfate de soude	•	8	?	5 o	a	4	
Eau	•	16	•				
Muriate d'ammoniaque	.	1	í	۲.	1	,	
Eau	•	1	•	50	2	4	
Nitrate d'ammoniaque	•	1	í				
Carbonate de soude	•	1	3	50	à	7	
Eau	•	1	•			•	
Sulfate de soude	•	3)			_	
Acide nitrique étendu	•	2	\	50	à	3	
Sulfate de soude .	•	6	•				
Muriate d'ammoniaque	•		1		•		
Nitre	•	4 2	>	5 0			
Acide nitrique étendu	•	4	1	5 o			
Sulfate de soude	•	6	5				
Nitrate d'ommoniaque	•	5	(5 o	à	14.	
Acide nitrique étendu	•	4	-				
Phosphate de soude.	•	9	Ś	مع	,		
Acide nitrique	•	9	}	50°	a	13	
Phosphate de soude.	•						•
Nitrate d'ammoniaque		6	}	50	à	21	
Acide nitrique.	. •	4	•	••		-	•
.		•	_				

Melanges.	Partiek.	Fad thann	n Áver å	tre baisse de
Suffate de soude	8 >	•		' i g
Atide muristique	5 }	50° à	o°	Fahn.
Bullate de soude.	5 7	4 4	tı	
Acide sulfurique étendu		50 à	. ,3	
Neige			•	,
Sel marin	1.	32 a	-	
Muriate de chaux.	. 3 1	. j. 11 : 🕳 .a		t · · · · ·
Neige	. 2	32 a-	-54	
Carbonate de polassi	\$		-	V V
cristallisé desséché	4 5	35 8	-3 i	1 1 1 1
Neige	. 2 🖠	: 11.	4.1	
Neige	. i 🛊		40	. ,
Acide sulfarique étenda	. 13	26 a-	-00	
Neige en glace pilée.	. 2	, p.g.	` , _E	
Sel marin	. 1 }	0 a	- J	
Muriate de chaux	., 2 }	o . à	Ea	· · ·
Neige	. , , }	. U a .	-00	
Neige	• 1, 1			i de de la
Sel marin	· 5'C	5 à	Q	
Muriate d'ammoniaque	· (7,10	
et nitre	. 5·)	•	•	;
Neige	. 2)	•		
Acide sulfurique étendu	. 1 }	10 2 +	•56	and the figure
nitrique.)	1		
Neige	. 12		<u>.</u>	•
Sel marin:	5 5	18 à	-25	•
Nitrate d'ammoniaque.			1	
Muriate de chaux	3 }	-40 â-	73	
Neige	. 1)	-		•
Acide sulfurique étendu. Neige	8 4	68 à	91	:
•				

Guyton a démontré que, pour produire le plus grand degré de froid, il faut employer exactement autant de sel que l'eau formée en demande pour être saturée. Dans ce cas, tout le mélange devient fluide. Un excès de glace ou de sel empêche la fluidité, et donne du calorique qui diminue le froid qu'on se propose de parduire. Une partie de sel peut saturer à 21,25 degrés à peut près 5 parties d'eau; il faut floile, pour atteindre cette température, employer 1 partie de sel marin contre 5 parties de glace. Dict. de Cadet, t. 2, p. 554.

Pour ces mélanges frigorifiques, il faut que les sels soient nouvellement cristallisés et réduits en poudre fine.

Les vases dans lesquels on fait le mélange doivent être très-minces, et leur espace doit être rempli par le mélange.

Comme le froid est d'autant plus considérable que les matériaux à employer ont une température basse, on peut les refroidir auparavant par des mélanges réfrigérants, et les mêler ensuite. Si l'on vouloit avoir, par exemple, un froid de — 46 degrés, la neige et l'acide nitrique doivent être ramenés à o en les plongeant dans le 12° mélange indiqué dans la table.

Par cette température basse, on est parvenu à liquésier certains sluides élastiques, et à rendre concrets plusieurs liquides que nous ne connoissions pas dans l'état de so-

lidité.

L'ammoniaque liquide concentrée cristallise en aiguilles blanches à—44 degrés Fahr., et perd en partie son odeur. A 52 degrés, elle se convertit en une masse gélatineuse.

Le gaz ammoniac très-sec fut recueilli dans un ballon dont la température étoit abaissée à 42 degrés: dans le premier ballon, le gaz se changea en masse solide; dans le second, il se condensa seulement en un liquide.

Lorsque la température du ballon fut remontée à 6 degrés, la masse solide devint liquide, et la liqueur du deuxième ballon passa à l'état gazeux. Il est évident que l'ammoniaque du premier ballon contenoit de l'eau, ce qui a favorisé sa congélation. L'ammoniaque, dans le deuxième ballon, paroît avoir perdu son humidité par le froid, et se condensa en un liquide qui, en élevant la température, prit l'état gazeux.

L'acide nitrique chargé de gaz nitreux cristallisa à une température de 40 degrés en aiguilles rouges; il se changea même en une masse épaisse comme du beurre. L'acide muriatique gela à 44 degrés en une masse jaune

grenue de consistance de beurre.

L'éther sulfurique rectifié exposé à une température de 48 degrés cristallisa d'abord en lames blanches, et se coagula ensuite en une masse opaque. L'alcool exposé à la même température ne se gela pas.

Le mercure se solidifia à 39, et se laissa frapper par le

marteau. La potasse purifiée à l'alcool et dissoute dans son poids d'eau ne gela pas à une température de 46 degrés.

Voyez Walker, dans le Journ. de Phys. de Gren, t. 1; Blagden, idem; Fourcroy, dans le Journ. de Scherer, t. 3.

FROMAGE, MATIÈRE CASÉEUSE. Caseus. Kæse. Lorsqu'on ajoute à du lait écrêmé un peu de pressure, et qu'on l'expose à une température de 37 degrés centig.,

et qu'on l'expose à une température de 37 degrés centig., le lait se partage bientôt en deux parties, l'une liquide, qui est le serum, et l'autre blanche, solide, qui est la matière caséeuse. Quand on ajoute au lait bouillant un sel neutre, du sucre, de la gomme, autant qu'il peut en dissoudre, le caseum se sépare. L'alcool, les acides, et plusieurs végétaux, opèrent la même séparation.

La matière caséeuse devient plus dure, et même fragile, par la chaleur. Le même moyen la rend aussi plus ferme

en exprimant toute l'humidité.

Le caséum est insoluble dans l'eau. Les alcalis purs et la chaux le dissolvent, surtout à l'aide de la chaleur. L'ammoniaque qui se dégage pendant cette action n'est pas contenue dans le caseum frais; elle se forme par l'action des alcalis.

La dissolution du caseum dans la soude a une couleur rouge, ce qui provient vraisemblablement de ce qu'une partie de carbone se met à nu. En chauffant fortement, le carbone se précipite après le refroidissement. Lorsqu'on verse un acide dans le liquide alcalin, la matière caséeuse se précipite; dans cet état, ses propriétés ne sont plus les mêmes : elle est noire, se fond comme le suif, laisse des taches grasses sur le papier, et n'acquiert jamais la solidité du caseum. Les alcalis fixes changent donc la matière caséeuse en ammoniaque et en graisse.

Le caséum se dissout dans les acides. Lorsqu'on verse sur le caséum encore humide et nouvellement séparé, 8 parties d'eau légèrement aiguisée d'un acide, il se dissout par l'ébullition. Les acides acétique et lactique, trèsètendus, ne le dissolvent pas; mais à l'état de concentra-

tion, la dissolution s'opère avec facilité.

Il est remarquable que les acides végétaux concentres dissolvent facilement le caseum, taudis que le contraire a

lieu avec les acides minéraux. Ces derniers, lorsqu'ils sont étendus, le dissolvent bien; mais s'ils sont concentrés, ils agissent peu, tel que l'acide sulfurique, ou bien

ils le décomposent comme l'acide nitrique.

Lorsqu'on fait bouillir l'acide nitrique avec le caséum, on obtient du gaz nitreux, de l'eau, de l'acide carbonique, du nitrate d'ammoniaque, et une substance grasse. Le liquide, dans la cornue, contient de l'acide oxalique; une partie du caséum, convertie en huile jaune, est en dissolution dans l'acide nitrique. Lorsqu'on verse de l'ammoniaque dans la liqueur, l'huile se sépare; la potasse caustique y développe de l'ammoniaque: l'odeur de l'acide prussique est très-reconnoissable. Berthollet obtint, avec le caséum et l'acide nitrique, une quantité considérable de gaz azote.

À la distillation, le caseum fournit de l'huile, de l'ammoniaque, de l'eau, de l'acide carbonique, de l'acide acétique, du gaz hydrogène carboné, et un charbon léger dissicile à incinerer, contenant une quantité considérable de phosphate de chaux. Les propriétés citées sont voir une grande analogie entre le caseum et l'albumine. Voyes Fourcroy, Ann. de Chim., t. 2, p. 173; Parmentier et

Deyeux, Journ. de Physique, t. 38, p. 379.

Le caseum dissère dans les diverses espèces de lait; celui de vache paroît d'abord gélatineux tant qu'il retient du serum : lorsque le serum est entièrement séparé, son tissu approche du fibreux. Le caseum du lait de chèvres presque les mêmes propriétés, tandis que celui du lait de brebis a toujours une consistance visqueuse. Le caseum ne se sépare jamais du lait de semme en masse homogène; il est toujours divisé, et d'une consistance butireuse. Le lait d'ânesse sournit le caseum d'un aspect gélatineux; il en est à peu près de même avec du lait de jument.

Proust a trouvé dans le lait d'amande le caseum uni à l'huile et à une petite quantité de mucilage et de aucre.

La matière caséeuse sert à faire le fromage. Pour que le fromage soit bon, il faut y laisser une partie de la matière butireuse et de crême; l'abondance de ces dernières matières constitue sa bonne qualité. Dans la fabrication de fromage, tout dépend de la manière de séparer

le caseum des autres substances. Lorsqu'en chausse fortement le lait, et qu'en l'exprime beaucoup, le fromage est d'une mauvaise qualité, mais le serum a une saveur agréable, surtout la dernière partie, qui contient une quantité considérable de beurre. Presque toute la crême est enlevée avec le serum par cette opération. Si, au contraire, on chausse peu le lait (une température de 37 degrés centig. sussit), et qu'en sépare le serum lentement, sans pression, le fromage est bon, et le serum est presque transparent et sans couleur.

Avant que le fromege n'acquière la saveur piquante, il faut qu'il subisse une espèce de fermentation. On le met dans un endroit frais, dont la température ne surpasse pas 5 degrés centig. On favorise la fermentation par une couche légère de sel. Pour que la fermentation ne soit pas trop forte, on l'arrête en enlevant de temps en temps la surface.

Par cette fermentation, le fromage devient gras; il se forme de l'acide acétique et de l'ammoniaque, substances qui se séparent en partie, et qui donnent la saveur piquante au fromage. Une autre partie d'ammoniaque forme avec la substance grasse une espèce de savon. Il se dégage une quantité considérable de gaz acide carbonique, d'où proviennent les pores où les yeux dont le fromage est rempli.

Lorsque le fromage est trop vieux, et la fermentation trop avancée, sa saveur est âcre et ammoniacale.

On peut regarder le fromage convenablement sermenté comme un sayon ammoniacal qui contient de l'acétate d'ammoniaque, du caseum non décomposé, et de l'huile. La matière caséeuse, pour passer à l'état de fromage, subit une espèce de sermentation animale qui est arrêtée.

Le bon fromage fond à une chaleur médiocre; le manvais, au contraire, se dessèche par la chaleur, se rétrécit, et se comporte comme la corne qui brûle. Cette différence provient d'une plus grande quantité de beurre contenu dans le premier.

La fabrication du fromage varie dans les différents pays, d'où proviennent les espèces plus ou moins bonnes, ainsi que l'odeur, la saveur, la couleur, la durée, etc. Il nous

manque encore un traité complet sur cet objet, pour accorder la pratique avec la théorie (1).

CO

ire

rar

est

len

ela

de :

fone

enti

est.

diffe

fop

FULMINATION. Fulminatio. Fulmination.

L'inflammation rapide de certaines substances est accompagnée de bruit qui provient de ce que l'équilibre des colonnes d'air est rompu. Il se dégage, dans cette circonstance, des fluides élastiques, comme dans l'inflammation de la poudre à canon, ou bien il se forme m vide, comme dans l'air tonnant. D'après la rapidité de l'inflammation, et d'après la force du bruit, on distingue la détonnation et la fulmination. Le phénomène accompagné d'un bruit foible est appelé détonnation; celui d'où résulte un bruit considérable est appelé fulmination.

FUSIBILITÉ, Fusibilitas. Schmelzbarkeit.

Comme l'état de solidité et de fluidité des corps dépend de la quantité de calorique, qu'ils se solidifient par une privation de calorique, et qu'ils deviennent fluides en leur donnant du calorique, on peut établir cette loi générale : tous les solides, pourvu qu'on les chausse suffisamment, peuvent être ramenés à l'état de liquidité. On appelle ce pasage fusion.

Il y a une différence remarquable entre la fusion des

(1) MM. Fourcroy et Vauqueliu, royez Mémoires de l'Institut, t.6, ont reconnu que le fromage produit de la coagulation du lait, est sormé de la matière caséeuse unie à l'acide acétique.

Que la précipitation du lait par les acides est due à l'union du caseum aux acides; et ceux-ci, lorsqu'ils ne sont pas surabondants, ne se retrouvent pas dans le serum et se déposent avec le fromage.

Que le phosphate de chaux se dépose avec le fromage quand il n'y a pas un excès d'acide qui le dissout dans ce serum. Un grand excès d'acide de lait aigri ou d'acide ajouté, dissout le phosphate dans le petit-lait. Il dissout aussi un peu de matière caséeuse, qui rend le petit-lait trouble, ou qui le sait précipiter par l'ammoniaque.

Que la matière caséeuse séparée du lait par l'alcool, retient tous les phosphates du lait et le beurre; aussi ce caillé est-il plus opaque et ne devient-il pas demi-transparent par la dessication. Le phosphate de ser qui y accompagne le phosphate de chaux, donne à celui-ci la propriété de bleuir par la calcination, comme les os des animaux.

Enfin, que les fromages saits avec le lait doux, contiennent les phophates du lait, et ceux qui sont préparés avec le lait aigri n'en contiennent pas. Ce sait pourra peut-être servir à expliquer quelques disse rences entre les divers fromages, (Note des Traducteurs.)

corps: les uns se fondent tout d'un coup, tandis que d'autres passent successivement à la liquidité. Ceux qui se ramollissent passent par plusieurs degrés de mollesse avant la fusion, comme le suif, la cire, etc.

La température que chaque corps exige pour être fondu, est appelé le point de fusion. On peut le déterminer facilement dans les corps qui passent immédiatement d'un état à un autre; il est plus difficile à saisir dans les corps

de la deuxième classe.

L'intensité de température qu'exige un solide pour se fondre se règle d'après le degré de la cohésion qui a lieu entre ses molécules; car la force expansive du calorique est la cause de la fusion. Comme ce degré de cohésion diffère beaucoup dans les corps, il faut que leur fusion s'opère aussi à des températures bien différentes.

Quant à la fusion des métaux, voyez cet article.

G.

GADOLINITE. Gadolinithes. Gadolinit, Ytterit.

Geyer est le premier qui ait parlé de co fossile dans le Annales de Crell, 1788. Il fut découvert par le capitaine Arrhenius, dans un feldspath blanc, dans les carrières d'Yterby. En 1794, Gadolin en sit l'analyse, et y trouve une terre particulière, ce qui a été consirmé par Ekeberg, en 1797, et par Klaproth et Vauquelin, en 1800. Quant à la nouvelle terre, voyez article YTTRIA.

La gadolinite a une couleur noire verdâtre; lorsqu'elle est pulvérisée, elle paroît d'un vert grisâtre.

On la trouve compacte, disséminée en parties grosses, dans une masse granitique, avec du feldspath rougeâtre.

La surface extérieure, composée en lisières tendres, remplies de fentes, est scintillante, couverte d'une couche blanche.

galE

le C

0163

E

Le=

qu's

äŁ

AIL.

:3

16.

La cassure fraîche a un éclat ordinaire, est conchoide, d'un tissu inégal, passant au schisteux.

Le fossile se détache en fragments indéterminés; il est opaque; les lames minces paroissent verdatres, lorsqu'on les tient vers la lumière.

Il est dur, et ne se laisse pas couper par le couteau; cependant il ne donne pas des étincelles au briquet.

Il est facile à casser. Sa pesanteur spécifique est, d'après Klaproth, de 4,237.

Au chalumeau, il décrépite, prend une couleur rouge blanchâtre, mais ne fond pas; avec du borax, il fond en un verre de topaze; il n'agit pas sur l'aiguille aimantée.

Avec de l'acide sulfurique étendu, il forme une gelde à l'aide de la chaleur.

Il est composé, selon

D'yttria. Silice Oxide noir de fer Alamine Eau	. 5	9,75 1,25 7, 5 0 0,50	Exeberg, 47,50 25,0 18,0 4,50
The standard colors	9	9,50	95,00
Il est composé, selon	T 7		
	VAU	QUELIN,	GADOLIN,
D'yttria	. 3	5,00	38,00
Sifice		5,00	31,00
Oxide noir de fer		5,00	12,00
Alumine		ω,σδ	19,00
Eau		0,50	00,09
Oxide de manganèse.	•	2,00	00,00
Chaux	•	2,00	00,00
	10	0,00	100,00

GALBANUM. Gummi galbanum. Galbanum.

Le végétal qui fournit cette gomme-résine est le bubongalbann; il est vivace, et croît en Afrique. Lorsqu'on le coupe à la racine, il découle un suc laiteux, qui durcit

bientôt; c'est ce qu'on appelle galbanum.

Levant, en petits morceaux de la grosseur d'une noisette, qui sont composés de grains agglutinés d'un blanc jaunâtre. Il a une odeur particulière, une saveur âcre, amère; l'eau, le vinaigre et le vin, en dissolvent la plus grande partie, mais sa dissolution est toujours laiteuse; l'alcool n'agit que foiblement sur le galbanum. A la distillation, il fournit une quantité considérable d'huile essentielle. Sa pesanteur spécifique est, d'après Brisson, de 1,212.

GALIPOT. Voyez Térébenthine.

GALLATES. Gallussaure-Salze.

Les combinaisons de l'acide gallique avec les bases salifiables, ne sont pas encore bien examinées.

Lorsqu'on verse dans une dissolution alcaline de l'acide

gallique, les deux liqueurs prennent une couleur verte. Ce changement de couleur est, selon Proust, le caractère

le plus frappant de la présence de l'acide gallique.

L'ammoniaque peut saturer l'acide gallique, selon Richter; pour cela, on verse un excès d'ammoniaque dans l'acide gallique, et on fait évaporer à siccité; on obtient un sel neutre. Le gallate d'ammoniaque cristallise en petits grains indéterminés. C'est le meilleur réactif pour

découvrir la plus petite quantité de fer.

Lorsqu'on verse de l'acide gallique dans de l'eau de barite, de strontiane ou de chaux, ces liquides deviennent verts, et il se précipite une poudre brune verdâtre, qui paroît être un gallate avec excès de base; la liqueur surnageante contient la base avec excès d'acide. Par l'évaporation, la couleur verte disparoît, et l'acide est presque entièrement décomposé.

Selon Davy, l'eau de barite forme, avec l'acide gallique, un sel avec excès de base presque insoluble dans l'eau; avec le carbonate de barite il a obtenu un sel avec exces

d'acide soluble dans l'eau.

La propriété la plus caractéristique de l'acide gallique est de précipiter les dissolutions métalliques; les précipités avec les différents métaux, varient en couleur. Tous les métaux ne sont cependant pas précipités par l'acide gallique.

Métaux non précipités par cet acide.

Platine, étain, zinc, cobalt, manganèse et arsenic.

Métaux qui sont précipités avec les nuances suivantes:

Or, . . brun. Tellure, . jaune. Argent, . . brun. Urane, . . chocolat. Mercure, . orangé. Titane, . . brun rougeatre. Cuivre, . . brun. Chrôme, . brun. Fer, . . noir. Columbium, orangé. Iridium, . bleu. Plomb, . . blanc. Nickel,. Osmium, pourpre. Bismuth, . orangé. Cererium, blanc. Antimoine, blanc.

L'acide molybdique acquiert une couleur jaune foncé

par l'acide gallique, mais n'est pas précipité.

Le degré d'oxidation du métal, et la nature de l'acide dans lequel il est dissous, influent beaucoup sur la couleur du précipité; ce qui est surtout remarquable dans les précipités de mercure et de cuivre.

L'acide gallique ne forme pas, selon Proust, un précipité noir dans le sulfate de fer vert; il devient noir par le contact de l'air; le sulfate de fer est précipité en noir

sur-le-champ par l'acide gallique.

Berthollet a tâché de prouver contre l'opinion de Proust que le fer ne doit pas être au maximum d'oxidation pour produire le précipité noir avec l'acide gallique. Il se fonde sur ce que l'acide sulfurique a une grande affinité pour le fer oxidulé, empêche la combinaison de l'acide gallique avec le fer. Tous les corps qui affoiblissent cette affinité déterminent un précipité noir.

Lorsqu'on ajoute beaucoup d'eau au mélange d'acide gallique et de sulfate de fer oxidulé, il prend de suite une couleur noire. L'addition d'une petite quantité de potasse produit le même effet. Lorsqu'on introduit dans un flacon rempli de ce mélange un peu de limaille de fer, si l'on ouvre le bouchon, il en sort quelques bulles d'air qui sont

probablement du gaz hydrogene.

Lorsqu'on fait bouillir ensemble un mélange de noix de galle pulvérisée, de la limaille de fer et de l'eau, le fer se dissout, et il se dégage du gaz hydrogène. L'acétate de fer oxidulé devient noir sur-le-champ par la noix de galle. Dans tous ces cas, le fer n'est pas au maximum d'oxidation; mais comme le fer oxidé au maximum est moins retenu par l'acide sulfurique que n'est le fer oxidulé, il se forme dans les dissolutions de sulfate au maximum un précipité noir.

L'oxide de fer produit cependant un noir beaucoup plus

fonce que ne fait l'oxidule.

Les observations de Proust ont démontré que dans les couleurs noires le fer se trouve à l'état d'oxidule. L'acide gallique qui désoxide les dissolutions d'or et d'argent, en précipitant les métaux, paroît agir d'une manière semblable sur l'oxide de fer. L'oxidule noir combiné avec un

acide, qui, dans ces circonstances, a subi en quelq sorte une combustion qui produit la couleur noire, pe servir d'hypothèse; c'est pourquoi le sulfate au maxima donne un précipité bien plus foncé. Voyez Berthollet Statique chimique, t. 2, p. 273.

Les sels de barite, d'yltria et de zircone forment aus

un précipité avec l'acide gallique.

L'acide gallique se trouve non seulement dans les not de galle, mais encore dans tous les végétaux qui rente

ment le principe astringent.

Voyez Dize, Procédé pour obtenir l'acide gallique, Journ. de Phys., t. 38, p. 420; Deyeux, idem, 1791, page 101.

GANGUE. Voyez Mitaux.

GARANCE. Voyez TEINTURE.

GAUDE. Voyez Teinture.

GAZ. Gaz, Aer factitius. Gas.

Van Helmont a employé le premier le mot gaz pour le signer la vapeur qui se dégage du liquide de la ferment tion vineuse. Il fit voir que cette vapeur avoit le met effet sur l'économie animale que celle de la Grotte du Chie.

Van Helmont distingua plusieurs fluides élastiques plusieurs fluides élastiques promiseurs au sylvestre, flammeum, pingue, ventosum reconnut que ces gaz n'étoient pas à l'état de fluide distique dans les liqueurs, mais qu'ils avoient une plus grande deusité.

Aujourd'hui on donne le nom gaz à tout fluide de tique pondérable qu'on peut renfermer dans des vases qui se dilate par la chaleur, et qui se condense par froid, mais qui ne se laisse pas convertir en liquide ou solide, ni par la pression, ni par un abaissement de tem-

pérature.

Tout gaz consiste en une base dilatée par le calorique jusqu'à constituer un fluide élastique. Comme beaucom de corps, peut-être tous, sont susceptibles d'éprouverunt telle dilatation, on connoît une grande quantité de gas

dont le nombre s'accroît à mesure qu'on fait des progrès en chimie. On ajoute le nom de la base au mot gaz, comme gaz oxigène, gaz hydrogène, etc. Quoique l'atmosphère ait tous les caractères d'un gaz, on lui a laissé le nom d'air.

Il ne sera question ici que des propriétés générales des gaz; quant aux caractères particuliers, voyéz chaque article GAZ.

Hales et Black qui ont le mérite d'avoir examiné les gaz jusqu'à l'époque où Priestley publia ses recherches. Le fer août 1774 doit être regardé comme le jour où la chimie pneumatique prit naissance; c'est à cette époque que Priestley découvrit le gaz déphlogistique. Schéele, Lavoisier et autres ont contribué à étendre la découverte de Priestley.

Le procédé pour recueillir les différents guz consiste à chausier les substances qui contiennent la base d'un guz; plusieurs de ces bases sont converties par la chaleur à l'état de fluide élastique permanent, ou bien ou décompose le corps, dont la base fait partie constituante, par l'analyse chimique, de manière que la base devient libre et se combine avec le calorique pour former un gaz.

Lorsqu'on dégage les gaz par l'action du seu, on emploie des cornues; dans l'autre cas, on se sert de stacons deux tubulures, dont l'une donne issue au gaz, et l'autre sert à y faire passer les matériaux nécessaires à l'opération. De la première tubulure part un tube recourbé qui conduit le gaz sur des cloches; l'autre tubulure doit être hermétiquement sermée. Il est avantageux que le bouchon de cristal se termine en haut par un entonnoir muni d'un robinet de verre, de manière que si l'entonnoir est rempli d'acide, on ne sait que tourner légèrement le robinet pour laisser couler quelques gouttes d'acide dans le flacon.

Pour recueillir les gaz, on emploie des cloches, des cylindres, des flacons, etc., qui sont remplis d'eau ou de mercure dans une cuve; on emploie l'eau froide quand les gaz ne sont pas absorbés par ce liquide. Lorsque les gaz sont un peu solubles dans l'eau, on emploie l'eau

chaude; et si les gaz se dissolvent, même dans l'eau chaude, il faut les recueillir sur du mercure.

La cuve pneumatique sert à recueillir les gaz dans des vaisseaux convenables. On les construit en bois ou en tôle vernissée, ou bien en porcelaine, en cuivre, etc. Elles ont ordinairement la forme ovale, d'une hauteur, largeur et longueur suffisantes pour qu'on puisse y retourner et remplir les vaisseaux. A quelques pouces du bord supérieur se trouve une tablette mobile garnie de trous, qui ont en-dessous la forme d'entonnoir. Le liquide dans la cuve doit surmonter 1 à 2 pouces la tablette; on place le vaisseau renversé, rempli de liquide, sur une des ouvertures de la tablette, et on fait entrer l'extrémité du tube recourbé sous la tablette dans l'entonnoir.

La cuve à mercure, en raison de la pesanteur considérable de ce métal, doit avoir un diamètre bien inférieur. Elle est ordinairement en marbre ou en bois compacte, et doit être d'une seule pièce; il est convenable de la placer dans un autre réservoir plat, pour que, si le récipient en fait sortir un peu de mercure, il ne soit pas perdu. Un robinet pratiqué à la cuve pneumato-chimique est trèrcommode pour enlever le liquide à volonté.

Les gaz qu'on recueille sous l'eau sont très-chargés de ce liquide; on peut leur enlever cette humidité en les laissant séjourner avec de la chaux vive nouvellement calcinée, la potasse fondue encore chaude, ou bien avec le muriate de chaux. Pour leur enlever l'acide, on les lave

à l'eau froide.

On détermine le volume des gaz en les faisant passer dans des cloches exactement graduées, appelées gazometres, ou bien dans des vaisseaux dont on connoît la capacité par l'eau; par le poids de l'eau, on peut déterminer le volume de gaz, en adoptant que le pied cube d'eau pèse 65 ½ livres à 16 onces la livre.

Lorsque les gaz sont parfaitement purs, la loi de Mariotte leur est applicable : que les volumes sont en raison inverse des forces comprimantes; s'il y a des variations,

cela dépend des vapeurs qui y sont mélées.

Quant à la propagation du son dans les différents gaz, Perolle a fait des expériences (voyez Mém. de l'Acad. de Turin, 1786), ainsi que Chladni et Jacquin, à Vienne. Dans le gaz azote, le son est un demi-ton plus bas que

dans l'air.

, Le son se propage le mieux dans le gaz oxigène : dans ce gaz, il est plus fort et plus élevé que dans tous les autres gaz. D'après Chladni, il y est presqu'un ton entier plus bas que dans l'air.

Dans le gaz nitreux, le son se comporte à peu prés

comme dans le gaz oxigène.

D'après Chladni, il y est presqu'un demi-ton plus bas

que dans l'air.

Dans le gaz acide carbonique, le son est sourd et presque d'une grande tierce plus bas que dans l'air; il se propage aussi bien moins.

Dans le gaz hydrogène, le son est très-sourd, et ne se propage qu'à une très-petite distance. Le son est d'une

ctave plus haut que dans l'air atmosphérique.

Dans un mélange de gaz azote et de gaz oxigène dans es proportions où se trouvent ces gaz dans l'air atmophérique, le son se comporte de la même manière que lans l'air; mais dans un mélange des proportions diverses le ces gaz, le son est entièrement disharmonique.

En adoptant l'étendue de la propagation du son dans Pair à 1000, sa propagation sera dans le gaz oxigène 1135, dans le gaz nitreux 1130, dans le gaz acide carbonique

\$20, et dans le gaz hydrogène 234 (1).

Tous les gaz se dilatent d'une manière uniforme depuis le point de congélation jusqu'au degré bouillant. À 28 pouces barométriques, la dilatation pour chaque degré **R**éaum. est $\frac{2}{213}$.

GAZ AZOTE. Gaz azoticum. Stickgas. On n'est pas encore parvenu à isoler l'azote. L'état le

Voyez aussi le Mémoire sur la Théorie du Son, par M. Poisson, Bulletin de la Société Philomatique, 1807, p. 19. (Note des Traduc-

paurs.)

⁽¹⁾ Voyez de la Production du Son dans les vapeurs, par M. Biot, Bulletin de la Société Philom., p. 76, 1808; et ses Expériences sur la Propagation du Son à travers les corps solides, et à travers l'air dans des tuyaux cylindriques très-alongés. Bulletin de la Société Philom. p. 269, janvier, 1809.

plus simple dans lequel on le connoisse est celui de gui ezote. Ainsi, comme tous les autres gaz, il est composé d'une base pendérable. l'exete et de colorisme

d'une base pondérable, l'azote et de calorique.

Il existe plusieurs moyens pour se procurer le gas esoie. Lorsqu'on renserme sous une cloche remplie d'air un mélange de ser et de sousre humecté d'eau, l'exigent de l'air est absorbé, et le résidu est du gas asoie. Le même phénomène a lieu avec le phosphore, soit par la combustion lente.

Lorsqu'on chausse la chair musculaire avec de l'acide nitrique étendu, il se dégage, comme Berthollet l'a sais connoître le premier, une quantité considérable de gas azote, qui est assez pur quand on emploie les précautions

ch

le_¿

un

crc

L)

an.

plac

Vij

(4)

他

leg.

INE

20

convenables.

Selon Fourcroy, les vessies natatoires des carpes contiennent du gaz azote pur qu'on peut recueillir en le crevant sous une cloche remplie d'eau. Biot, qui a répété cette expérience, a trouvé que le gaz azote des vessies natatoires contenoit 0,3 de gaz oxigène. Biot a vu de plu que dans certaines vessies il y avoit plus de gaz oxigène qu'on n'en trouve dans l'air. Quelques-unes même controient 0,70 à 0,87 de gaz oxigène.

Le gaz azote est un fluide élastique invisible; il est sus ceptible d'être dilaté ou condensé dans un degré déterminé, comme l'air atmosphérique. Sa pesanteur spécifique est, d'après Kirwan, de 0,00120, et, d'après Lavoisier, de 0,00115; ou bien son peids est à celui de l'air comme

942,6 est à 1000.

Les animaux plongés dans ce gaz y périssent sur-le champ, d'où lui vient le nom d'azote, de l'a privatif, et de

zoé, vie.

Aucun corps combustible ne peut y brûler. Une bougie s'éteint dans l'air aussitôt que le gaz oxigène lui est enlevé. Quant à la lueur du phosphore dans le gaz azote, voyes art. Phosphore.

L'azote peut se combiner avec l'oxigène en différentes proportions: 100 pazties d'azote et 58,7 parties d'oxigène forment le gaz oxide d'azote; 100 parties d'azote et 132,5 parties d'oxigène produisent le gaz nitreux; et 100 parties d'azote, 239,9 d'oxigène donnent l'acide nitrique. Comme l'azote engendre l'acide nitrique, quelques chithistes lui ont donné le nom de nitrogène.

A l'article Phosphork, ou parlera de l'union de l'azote

avec le phosphore.

Lorsqu'on fait fondre du soufre dans le gaz azote, une partie se dissout, et il se forme du gaz azote sulfuré d'une odeur désagréable. Ses propriétés ne sont pas encore suffisamment examinées. Gimbernat a découvert ce gaz dans l'eau minérale d'Aix-la-Chapelle, et dans quelques autres.

Le gaz azote dissout une petite quantité de carbone; car si l'on prépare du gaz azote, d'après Berthollet, avec la chair et l'acide nitrique, on observe que si l'on conserve le gaz long-temps dans des vaisseaux de verre, il se dépose une substance noire qui a les propriétés du carbone. (Fourcroy et Vauquelin, Annal. de Chimie, t. 21, p. 199.)

Lorsqu'on fait un mélange de gaz hydrogène et de gazàzote, il n'y a pas d'union: il y a cependant des circonstances où la combinaison peut avoir lieu. Voyez article

AMMONIAQUE.

Le gaz azote n'est pas absorbé par l'eau; mais si l'on place de l'eau purgée d'air dans un milieu de gaz azote, le gaz est absorbé. On peut le dégager sans l'altèrer. (Priestley.)

L'azote est une des principales parties des substances animales. On le trouve aussi dans certaines matièfes végés

tales, mais toujours en petite quantité.

On a fait plusieurs expériences pour décomposés l'azote, mais il n'existe pas de résultat satisfaisant; il faut dons

encore le ranger parmi les corps simples (1).

Le docteur Rutherford paroît avoir découvert le gaz azote. Dans son mémoire (de aëre mephitico) imprimé à Edimbourg; 1777, il dit, page 17: « L'air atmosphérique n'est pas non seulement converti en acide carbonique par la respiration animale, il subit encore d'autres changements. Lorsqu'on enlève par l'alcali caustique tout l'acide

28.

⁽¹⁾ Davy avoit sait quelques expériences qui paroissoient prouver que l'azote étoit composé d'oxigène et d'hydrogène; mais il vient d'abandonner cette opinion ét le regardé aujourd'hui comme un être simple. Poyez les Annales de Chimie, t.75. (Note des Traducteure.)

carbonique, le résidu est impropre à la respiration, car quoiqu'il ne précipite plus l'eau de chaux, une lumière s'y éteint, et les animaux ne peuvent y vivre. » Il dit de plus que l'air n'est pas converti en acide carbonique par la combustion du soufre et du phosphore, mais qu'il reste un gaz qui éteint les bougies.

En 1775, Lavoisier a démontré que le gaz azote faisoit partie constituante de l'air atmosphérique. Presqu'à la même époque, Schéele s'occupoit de l'analyse de l'air, et eut à peu près les mêmes résultats. Son mémoire sur le seu

et sur l'air n'a paru cependant qu'en 1777.

GAZ HYDROGÈNE. Voyez HYDROGÈNE.

GAZ HYDROGÈNE ARSÉNIÉ. Voyez l'art. HYDROGÈNE ARSI-NIÉ.

Gaz hydrogène carboné. Voyez l'art. Hydrogène carboné.

GAZ HYDROGÈNE OXICARBONÉ. Voyez l'art. GAZ OXIDE DI CARBONE.

GAZ HYDROGÈNE PHOSPHORÉ. Voyez l'art. HYDROGÈNE PHOSPHORÉ.

GAZ HYDROGÈNE SULFURÉ. Voyez l'art. HYDROGÈNE SUL-PURÉ.

GAZ INFLAMMABLE. Voyez HYDROGÈNE.

GAZ MÉPHITIQUE. Voyez Acide carbonique.

GAZ NITREUX. Gaz nitrosum. Salpetergas.

Le gaz nitreux a été découvert par Hales; Priestley & fait connoître plus exactement ses propriétés; ses recherches et celles de Davy nous ont donné une connoissance satisfaisante de sa nature.

On obtient ce gaz en traitant l'acide nitrique étendu avec des substances facilement oxidables. L'acide perd une partie de son oxigène et passe à l'état de fluide élas-

tique.

On peut recueillir ce gaz aisément, en versant dans un matras muni d'un tube recourbé qui plonge sous des cloches pleines d'eau, sur du cuivre, de l'argent, du bismuth, ou du mercure, de l'acide nitrique étendu.

Le métal est vivement attaqué par l'acide, et il se dé-

gage beaucoup de gaz nitreux.

Le gaz nitreux pur est transparent, sans couleur, comme l'air. Sa pesanteur spécifique est, d'après Kirwan, 0,001458, d'après Davy 0,001343. Par rapport à l'air, son poids est comme 34 est à 31, au gaz oxigène comme 50 à 51. Cent pouces cubes anglais pésent 34,26 grains (anglais).

Le gaz nitreux est très-nuisible à l'économie animale;

quand on le respire, il asphyxie sur-le-champ.

La plupart des corps combustibles allumés s'éteignent dans ce gaz. Une bougie et le soufre n'y peuvent brûler.

Le phosphore allumé continue d'y brûler avec vivacité; le pyrophore s'y enflamme comme dans l'air atmosphé-

rique.

Lorsqu'on mêle le gaz nitreux avec du gaz oxigène, il se forme sur-le-champ des vapeurs rouges; si l'on prend des proportions exactes, tout se convertit en acide nitrique; l'absorption est totale quand le mélange se fait sur l'eau, mais sur le mercure, le volume des deux gaz ne diminue que foiblement, parce que les vapeurs de l'acide nitrique formé, ne peuvent pas se condenser. D'après Lavoisier, 40 parties de gaz oxigène, suffisent pour décomposer entièrement 69 parties de gaz nitreux.

Plusieurs circonstances peuvent, d'après Fontana et Ingenhouse, augmenter ou diminuer l'action du gaz nitreux; il faut éviter le contact de l'air atmosphérique; à cet esset il faut employer un appareil qui en exclue parfaitement

tout accès de l'air.

Lorsqu'on fait passer le gaz nitreux le premier dans la cloche qui sert à faire le mélange, l'absorption est beaucoup plus considérable; 46 mesures de gaz nitreux et 15 mesures de gaz oxigène, ont donné deux mesures de résidu, qui, détonné avec le gaz hydrogène dans l'eudiomètre de Volta, ne laissa qu'une mesure.

Douse mesures de gaz oxigène qu'on a fait passer le premier dans la cloche, n'ont absorbé que 24 mesures de gaz nitreux; le gaz formé dans cette circonstance, contient moins de gaz nitreux. Les deux expériences ont été faites dans un cylindre d'un diamètre considérable. Dans l'endiomètre de Fontana, 3 mesures de gaz oxigène ent absorbé 5 mesures de gaz nitreux environ.

On a donc des résultats différents selon qu'on fait passer le gaz plus tôt ou plus tard, et selon le diamètre des cloches. L'agitation, la température, l'eau dont on se sert, peuvent aussi influer sur l'absorption, car si l'eau contient de l'acide carbonique ou des carbonates, le volume du résidu

peut ôire augmenté.

Si en place de gaz oxigène, on emploie un métange de gaz oxigène et de gaz azote dans des proportions déterminées, on trouve que la quantité de gaz nitreux nécessaire peut varier. Il faut d'autant plus de gaz nitreux, que la quantité de gaz azote est considérable, et malgré cela, la diminution du volume est moindre qu'elle devroit être, en raison de la quantité de gaz oxigène. Cela dépend de ce que l'azote contient une partie de gas nitreux, et même une partie du gaz oxigène à l'état de fluide élastique. On voit que l'action du gaz nitreux sur l'air atmosphérique, induit en erreur pour déterminer par ce moyen la proportion du gaz oxigène. (Voyez Berthollet, Statique chimique, t. 2, p. 170.)

Lorsqu'on mêle le gas nitreux avec l'air atmosphérique, il y a également une diminution de volume en raison de

l'acide nitrique qui se forme.

Selon Lavoisier, 16 parties d'air atmosphérique suffisent pour décomposer 7 \frac{1}{8} parties de gaz nitreux. Poyez article Eudiomètre.

Selon Davy, 100 parties d'eau pure absorbent 11,8 parties de gaz nitreux en volume. L'eau n'en acquiert pas de saveur et ne rougit pas les couleurs bleues végétales. Lorsqu'elle contient des sels ou de l'acide carbonique, elle absorbe moins de gaz nitreux. Par l'ébullition de l'eau, on peut en dégager le gaz nitreux; la même chose a lieu par la congélation.

Un mélange de gaz nitreux et de gaz hydrogène, n'est

pas décomposé par l'étincelle électrique. Davy remarqua cependant une combustion par l'étincelle électrique après avoir ajouté au mélange du gaz oxide d'azote. Dans ce cas, la combústion du gaz oxide d'azote attiroit le gaz nitreux.

Berthollet fit passer à travers un tube de verre luté, chaussé au rouge, un mélange de gaz nitreux et de gaz hydrogène, sans qu'il s'ensuivît une décomposition.

Le même chimiste fit passer du gaz nitreux à travers du soufre chauffé dans un canon; le gaz ne s'est pas décomposé. A travers les charbons rouges, il obtint un gaz in-

flammable particulier.

Cent parties de ce gaz obtenu ont exigé 50 parties de gaz oxigène pour la combustion; il se forma 65 parties de gaz acide carbonique et un résidu de 45. Ce gaz est analogue au gaz oxide de carbone, il en diffère cependant par une quantité considérable d'azote qu'il contient en combinaison. Faisant abstraction de cette partie d'azote, il faut une plus grande quantité d'oxigène pour la combustion; il brûle avec une flamme blanche, tandis que le gaz oxide de carbone, même étant mêlé de gaz azote, brûle avec une flamme bleue. (Voyez Berthollet, Statique Chimique, t. 2, p. 146.)

Plusieurs métaux décomposent le gaz nitreux, surtout à une haute température. Par le fer, la décomposition a lieu sans le secours de la chaleur. Les chimistes hollandais, en laissant le gaz nitreux quelques jours en contact avec la limaille de fer, l'ont converti d'abord en gaz oxide d'azote, et ensuite en gaz azote. Milner a décomposé entièrement le gaz nitreux, en le faisant passer à travers un canon de fusil rouge, en gaz oxide d'azote, et en gaz azote.

(Philos. Transact. 1789.)

La dissolution du sulfate de ser vert absorbe, comme Priestley l'a remarqué le premier, le gaz nitreux, la liqueur se trouble et devient noire. On peut employer ce sel pour découvrir les autres gaz contenus dans le gaz nitreux. Voyez article Eudiomètre.

Selon Davy, le gaz nitreux n'est pas absorbé par le sulfate de fer rouge; d'après Proust, l'absorption n'a lieu que dans le cas où les sulfates contiennent du ser oxidule.

Berthollet qui fit passer du gaz nitreux dans une dissolution de sulfate de fer au maximum, trouva qu'elle se noircissoit; les premières parties de gaz nitreux n'y agissoient cependant pas sensiblement. L'acide nitreux en petite quantité opère à peu près le même résultat, ainsi que l'acide nitrique, mais il en faut une beaucoup plus grande quantité. L'action passée, la chaux en dégage du gaz nitreux; on voit d'après cela que l'effet dépend de ce gaz.

Selon Davy, le gaz absorbé ne subit pas de changement à une température hasse. Vauquelin et Humboldt ont cepeudant fait voir qu'ilse formoit de l'ammoniaque, qu'une partie d'eau se décomposoit, et qu'une portion de gaz nitreux se changeoit en acide nitrique. (Voyez Annal. de Chimie, t. 28.)

Le muriate de fer oxidulé absorbe, selon Davy, le gaz nitreux encore plus rapidement et plus abondamment que le sulfate de fer.

Le gaz nitreux se décompose en contact avec le ser humecté, les sulfures alcalins, le muriate d'étain oxidulé, le gaz hydrogène sulfuré, etc.; ces substances lui enlèvent l'oxigène et le convertissent en gaz oxide d'azote.

Par l'addition de l'oxigène, on fait passer facilement le gaz nitreux à l'état d'acide nitrique, mais la proportion de ces parties constituantes est difficile à déterminer. D'après Lavoisier, il est composé de 0,68 d'oxigène et de 0,32 d'azote. Le mode d'analyse qu'il a employé ne permet pas d'attendre une grande exactitude dans les résultats.

Davy a déterminé ses rapports par un procédé ingénieux; il renferma une petite quantité de charbon qu'il avoit fait rougir à la forge pendant une heure, dans une quantité donnée de gaz nitieux. Il plaça la cloche sur du mercure, et par le moyen d'un miroir ardent, il fit arriver les rayons solaires sur le charbon.

Le charbon qui étoit plongé dans 16 mesures de gaz ne pesoit que \(\frac{1}{4}\) de grain. Après l'opération, le gaz avoit augmenté de \(\frac{1}{4}\) d'une mesure, et tout le gaz nitreux étoit écomposé. Une lessive de potasse absorboit rapidement ¿ gaz jusqu'à 8 mesures, qui étoit du gaz azote.

Par des expériences préliminaires, Davy s'est assuré [ue le gaz nitreux qu'il employoit contenoit (dans 16 parties n volume), 0,6 de gaz azote. D'après cela, 15,4 meures de gaz nitreux ont été décomposées par le charbon it converties en 16,15 mesures, dont 7,4 étant de gaz zote, et 8,75 d'acide carbonique.

Les 15,4 de gaz nitreux pesant 5,2 grains, les 7,4 meures de gaz azote pesoient 2,2 grains. Il suit de la que ,2 grains de gaz nitreux contiennent 2,2 grains de gaz zote. Les 3 grains qui manquent, doivent être de l'oxizène. Le gaz nitreux contient, d'après cela, en poids 7,7 d'oxigène et 42,3 d'azote.

L'acide carbonique produit dans cette expérience étoit Le 4,1 grains, et contenoit 1,15 grains de carbone qui toit combiné avec 2,95 grains d'oxigène provenant du az nitreux. On trouve que 5,2 grains de gaz nitreux sont omposés de 2,95 d'oxigène et de 2,25 d'azote, ou bien que 100 parties de gaz nitreux renferment 0,57 d'oxigène t 0,43 d'azote. Voyez Davy Researches, p. 129, Hales, Illner, Philosp. Transact., t. 79, p. 300.

GAZ OLÉIFIANT. Voyez ÉTHER.

GAZ OXIDE D'AZOTE. Gaz azoticum oxydulatum. Oxidiserstikgas.

Priestley, dans ses expériences sur le gaz nitreux, obint, dans certaines circonstances, un gaz dans lequel
ne bougie allumée brûloit d'une manière plus vive que
lans l'air. Comme le gaz nitreux acquéroit cette propriété
ar le contact avec le fer humide, les sulfures alcalins, etc.,
riestley croyoit que le gaz nitreux avoit cédé son phlosistique à ces substances; il l'appeloit gaz nitreux déhlogistiqué. Il reconnut des propriétés semblables au
laz qui se dégage après le gaz nitreux, en dissolvant le
er, le zinc et l'étain dans l'acide nitrique.

Les chimistes hollandais, en 1793, et Davy, en 1800, ont beaucoup contribué à la connoissance plus intime de

ce gaz. Voyez Journal de Physique, t. 42, p. 323, d Davy Researches; 1800.

Pour avoir le gaz nitreux bien pur, on chausse le nitrate d'ammoniaque cristallisé. La température ne doit pus être au-dessous de 340 degr. et pas au-dessus de 500 degré Fahr. Le sel fond, se décompose, et il se dégage une quantité considérable de gaz oxide d'azote.

اظلفا

fli

autri

Le gaz oxide d'azote qu'on obtient en traitant le mercure, le zinc et l'étain par l'acide nitrique foible, retient du du gaz nitreux qu'on ne peut lui enlever que par une long le me

gue agitation avec le sulfate de ser rouge.

Le gaz est plus lourd que l'air. Sa pesanteur spécifique po est, d'après Davy, de 0,00197; elle est par conséquent l'air comme 5 à 3. Il a une saveur douce très-agréable.

Les premières parties de ce gaz qui passent ont, selon proust, une odeur pénétrante analogue à celle de la montain tarde. Ce gaz n'étoit cependant pas du gaz nitreux. Voya

Nouveau Journal de Chimie, t. 5, p. 632.

Berzelius trouva que si l'on prépare le nitrate d'ammoniaque avec de l'acide nitrique qui contieut un peu d'acide muriatique, le premier gaz qui passe est méléde le gaz oxi - muriatique; les observations de Proust viernent probablement de cette cause. Le nitrate d'ammoniaque, exempt d'acide muriatique, donne le gaz trèspur. Lorsque le sel donne une fumée blanche, c'est du nitrate acide d'ammoniaque. Berzelius n'a pas obtenu de gaz nitreux.

Le gaz oxide d'azote entretient mieux la combustion que l'air, et s'approche de l'action du gaz oxigène. Il faut que les corps soient incandescents, pour qu'ils puissent?

brûler.

Les expériences qu'on a faites avec ce gaz dans la respiration, sont parfois contradictoires. Davy qui s'est beaucoup occupé de cet objet, l'a respiré pendant quelques minutes, sans être incommodé. Voici la description des effets qu'il a éprouvés.

Après avoir fermé les narines et vidé les poumons, dit M. Davy, j'ai respiré quatre pintes de gaz oxide d'azote; les premiers effets furent ceux du vertige; mais en continuant de respirer, le vertige diminua, et je sentis une

Dre pression aux muscles et un picolement au ventre. objets qui m'entouroient paroissoient plus brillants, et gane de l'ouïe étoit plus fin. Vers la fin de la respiration, orce musculaire augmentant, j'avois un penchant irréible à me mouvoir. Je me rappelle à peine ce que je ois. Je me souviens cependant que mes mouvements ent très-vifs et très-multipliés.

Les effets diminuèrent dès que je cessai de respirer; minutes après j'étois entièrement rétabli. Le chatouilent aux extrémités dura plus long-temps que toute e sansation. D'autres qui ont respiré ce gaz, ont puvé la même effet; les uns ne soutirent rien, tan-

que d'autres éprouvèrent des douleurs.

Ps que quatre minutes, alors l'usage des forces est nti.

es animaux qu'on y ronferme n'y paroissent pas d'ad incommodés; mais ils tombent bientôt en asphyxie et rent. L'épuisement des forces ne suit pas comme

a lieu après l'ivresse.

roust, en respirant ce gaz, n'a pas éprouvé la même sation; son visage s'est troublé, il devint étourdi, oit double, et a fini par une sorte d'agonie. Wurzer a ti une oppression de poitrine et dans la tempe. Plurs de ces auditeurs éprouvèrent des sensations disses, plus ou moins de gaîté, plus ou moins de tremment. Berzelius n'a rieu éprouvé par la respiration de gaz, si ce n'est la saveur douce, agréable. La constitudes individus, et la pureté du gaz, ont sans doute grande influence sur les effets différents.

L'eau absorbe avidement le gaz oxide d'azote; par l'aation elle peut en dissoudre 0,54 en volume. Elle acert une saveur douceâtre et ne diffère pas, au reste, ne eau ordinaire. Par l'ébullition on peut en dégager az. Ce gaz déplace l'air qui peut se trouver dans l'eau.

L'alcool absorbe aussi ce gaz lorsqu'il est pur.

La lumière et une température au-dessous de la chaleur ge, ne le décomposent pas. Lorsqu'on le fait passer à vers un tube de porcelaine rouge, il se décompose; il orme de l'acide nitrique et de l'air atmosphérique; le ne phénomène a lieu par l'étincelle électrique.

A la température ordinaire, le soufre ne lui fait éprouver aucun changement. Le soufre allumé s'y éteint sur-le-champ.

La combustion du soufre dans ce gaz donne une flamme blanche; s'il continue de brûler la flamme est rouge. Le produits sont de l'acide sulfurique et du gaz azote. Quand la moitié du gaz oxide d'azote est absorbée, le feu s'éteint

On peut fondre et sublimer le phosphore dans ce gas, sans qu'il éprouve de changement. Lorsqu'on touche de phosphore plongé dans ce gaz avec un fer rouge, il me s'enflamme pas; avec un fil-de-fer chauffé au blanc, le phosphore s'enflamme et détonne avec vivacité. On pour produit du gaz azote, de l'acide phosphorique et de l'acide nitrique; une partie du gaz oxide d'azote n'est par décomposée.

Lorsqu'on fait arriver sur un charbon renfermé dans a gaz les rayons solaires, il s'enflamme et continue de brûle jusqu'à ce que la moitié du gaz oxide d'azote soit décomposée; on a pour produit de l'acide carbonique et du gazote.

Un mélange de parties égales de gaz oxide d'azote et de gaz hydrogène exposé à une chaleur rouge, détonne avec violence et brûle avec une flamme rouge. L'étince électrique fait éprouver le même effet à ce mélange. Out pour produit de l'eau et du gaz azote. Lorsque la quantite de gaz hydrogène est petite, il se forme de l'acide nitrique. La même détonnation s'opère à une haute temperature avec le gaz hydrogène phosphoré, sulfuré et carboné.

Un fil-de-fer brûle dans le gaz oxide d'azote avec le même éclat que dans le gaz oxigène; mais la combustion ne dure pas long-temps. Le fer passe à l'état d'oxidule noir en absorbant l'oxigène du gaz azote. Le zinc s'oxide de la même manière.

Le gaz oxide d'azote se combine avec les deux alcalistives et forme une espèce de composé analogue aux sels. Pour opérer cette combinaison, il faut présenter les alcalis au gaz au moment de sa formation; si l'on met les alcalis en contact avec le gaz déjà formé, la combinaison n'a par lieu.

Pour unir la potasse au gaz oxide d'azote, Davy a mis en contact un mélange de sulfite de potasse et de potasse avec le gaz nitreux; le sulfite s'est converti en sulfate et le gaz nitreux en gaz oxide d'azote. Ce dernier, au moment de sa formation, s'unit à la potasse libre, d'où il résulte un sel composé de sulfate de potasse et de potasse combinée avec le gaz oxide d'azote. En faisant dissoudre et cristalliser le sulfate de potasse à une basse température, on le sépare de la potasse combinée avec le gaz oxide d'azote.

Ce composé cristallise irrégulièrement; il renferme à peu près 3 parties de potasse et 1 partie de gaz oxide d'atote. Il est soluble dans l'eau, a une saveur caustique, piquante, verdit les couleurs bleues végétales. Lorsqu'on le mêle avec du charbon pulvérisé, celui-ci brûle en jetant de foibles étincelles. En projetant le composé dans du zinc fondu, on remarque une foible inflammation. Tous les acides, même l'acide carbonique, paroissent en dégager le gaz oxide de carbone.

La soude combinée avec le gaz oxide d'azote présente à peu près les mêmes phénomènes; la saveur de ce composé est cependant plus âcre; il paroît contenir une plus grande quantité de gaz oxide d'azote. A une température de 400 à 500 degrés Fahr., on peut en dégager le gaz oxide

d'azote.

Davy n'a pas encore réussi à combiner ce gaz avec l'ammoniaque et avec les terres; il ne doute cependant pas de la possibilité. Il a proposé de nommer ces composés nitro-xis, ce qui ne peut convenir, parce qu'il s'éloigné des règles adoptées en chimie; il en est de même du mot azotites, proposé par Thomson.

Pour déterminer les parties constituantes du gaz oxide d'azote, Davy a employé le mode suivant : il a brûlé des mélanges de gaz oxide d'azote et de gaz hydrogène. Pour enlever tout l'oxigène, il a fallu 40 parties de gaz hydrogène pour 39 parties de gaz oxide d'azote en volume. Le résidu a été de 41 parties de gaz azote. Comme 40 parties de gaz hydrogène (en volume) exigent 20,8 d'oxigène, on voit que l'azote et l'oxigène dans le gaz sont une véritable combinaison et non pas un mélange, sans cela ils

AV(

Des

COL

te

proi

et d

R TE

MOL

Deta

Qui C

dar

1. 1.554

le gi

nen (

TIP.

occuperoient un tiers de volume de plus. Si l'on subsitu au volume les poids, 20,8 pouces cubes de guz exign pesercient à peu près 8 grains (poids médicinal), et pouces cubes de gaz azote peseroient 14 grains. Par tin séquent le gaz oxide d'azote seroit composé, en poids,

				100
Oxigène Azote.				
0-1.1				76

Ceci s'accorde bien avec le poids du gaz exide d'assis car 39 pouces cubes pesent à peu pres 21 grains; ils ca tiennent 20,8 pouces cubes de gaz oxigene qui pesent grains, et 41 pouces cubes de gaz azote qui pesent grains.

Outre les Mémoires de Priestley et Davy, soges Chimistes hollandais, Nouveau Journal de Physique Gren, t. 1, p. 343; Mitchills Remarks on the gaste

oxyd of azote, etc. Newyork, 1795.

GAZ OXIDE DE CARBONE, GAZ EYDROGÈNE OXICARUE RESI Kohlenoxidgas.

Priestley remarqua qu'en faisant rougir la battitute fer avec du charbon, on obtenoit une quantité considere rable d'un gaz inflammable, mêlé de gaz acide carbon que. La même chose a lieu en faisant rougir la battitut de fer avec le carbonate de barite, etc. Priestley trout le dans ce phénomène une nouvelle preuve de l'existent du phlogistique.

Woodhouse répéta les expériences de Priestley avech oxides de zinc, de cuivre, de plomb, de bismuth et # manganèse; il obtint les mêmes résultats. Ce nouveauga a attiré l'attention, parce qu'on s'attendoit dans cette périence à la formation du gaz acide carhonique. Cruis hank fit voir que ce gas différoit du gas hydrogène car boné; il le regarda comme de l'acide carbonique, prive d'une quantité de son oxigène. (Voyes Journal de Nicholson, t. 5, p. 1 et 201.)

A la même époque où Cruikshank sit paroître son mémoire, plusieurs chimistes français à qui Woodhoust oit communiqué ses résultats, Guyton, Clément et sormes, s'occupérent du même objet.

Berthollet qui fit des expériences sur ce gaz, le regarde

mposé de carbone, d'hydrogène et d'oxigène.

D'après les chimistes hollandais, ce gaz est composé carbone et d'hydrogène. Ces différentes opinions puvent bien qu'il y a des obstacles à vaincre.

Voici les différents procédés pour obtenir ce gaz.

On fait rougir fortement un mélange d'oxide de fer de charbon que l'on a préalablement chaussé; le métal séduit, et il se forme un mélange de gaz acide carboque et de gaz oxide de carbone; par le lavage avec l'eau

chaux, on enlève le premier.

Eruikshank obtint le même gaz avec d'autres oxides talliques; il résulta de ces expériences, que les oxides cèdent facilement leur oxigène, forment la plus grande antité d'acide carbonique, tandis que ceux qui le sent dégager avec difficulté, donnent beaucoup plus gaz oxide de carbone. Au commencement de l'expénce, il passe du gaz acide carbonique qui diminue sucsivement, et vers la fin, c'est du gaz oxide de carboné r. (Journ. de Nicholson, t. 5.)

Clément et Desormes out obtenu des résultats analogues, employant l'oxide blanc de zinc et du carbure de fer. Si l'on expose à une chaleur violente dans une cornue fer un mélange d'une partie de charbon avec 3 parties chaux, de barite ou de strontiane carbonatées, il se me du gaz oxide de carbone qui est mêlé avec \(\frac{1}{6}\) de acide carbonique; la limaille de fer fortement chaufavec le carbonate de chaux, fournit à peu près le me résultat. Priestley fit cette première expérience ec l'oxidule noir de fer et le carbonate de barite; mais fer métallique en donua une quantité bien plus consirable d'après Cruikshank.

Lorsqu'on fait passer lentement un courant de gaz acide rbonique à travers un tube de porcelaine garni de arbon, il se forme du gaz oxide de carbone. Cette exrience faite d'abord par Cruikshank, a été répétée par

ément et Desormes.

Parmi tous les procédés, celui qui a paru le plus avan-

tageux à Cruikshank a été d'introduire dans une cor de fer un mélange de parties égales de carbonate de ch rougi et de fer, de l'exposer à une chaleur violente d'enlever au gaz oxide de carbone, le gaz acide car nique par le lavage.

Le gaz oxide de carbone est sans couleur. Sa pesant spécifique est moindre que celle de l'air atmosphérique Selon Cruikshauk, elle est de 0,001167, ou bien elle à l'air comme 22 est à 23, cent pouces cubes angle pesant 30 grains. D'après la moyenne de Clément et l sormes, 100 pouces cubes anglais peseroient 28,7 grain

Les oiseaux et d'autres animaux qui respirent ce ga y meurent de suite. Clément et Desormes qui essayen d'en respirer, éprouvérent des vertiges; il est impropa l'entretien de la flamme. L'action de la lumière du ca rique et le fluide électrique ne le décomposent pas.

Lorsqu'on l'enflamme au contact de l'air, il brûle av une flamme bleue; mêlé auparavant avec l'air, il brû plus rapidement sans détonner. Avec le gaz oxigène, flamme est encore plus brillante; on entend un léger bru mais la détonnation n'a pas lieu. Clément et Desorm croyent avoir remarqué de foibles détonnations, soit p l'étincelle électrique, soit par la simple combustion.

D'après les expériences de Cruikshank, lesquelles s'al cordent avec celles de Clément et Desormes, 100 pouce cubes de ce gaz demandent pour leur décomposition total 40 pouces cubes de gaz oxigène. Lorsqu'on fait passe dans un mélange renfermant ces proportions, l'étince électrique, il se convertit en 92 pouces cubes de gaz acid carbonique. Exprimé en poids, 30 parties d'oxide de carbone exigent pour leur saturation 13,3 d'oxigène, d'orésulte 43,3 d'acide carbonique.

Lé gaz n'a aucune action sur le soufre. Il dissout un petite quantité de phosphore, et brûle avec une flammi jaune.

Clément et Desormes ont remarqué que si on fait pass le gaz à travers du charbon rougi, il en dissout une qual tité et acquiert une pesanteur spécifique plus considérable D'après les mêmes chimistes, un mélange de gaz oxide a carbone et de gaz hydrogène qu'on fait passer à travers u tube de verre rouge, dépose du charbon et en tapisse les parois du tube comme un émail brillant; il se forme de l'eau, et il se dégage du gaz hydrogène pur.

Saussure dans cette expérience a obtenu du gaz acide carbonique. (Voyez Journal de Physique, t. 55, p. 396.) Saussure regarde le charbon aperçu par Clément et Desormes, comme illusoire, et attribue la couleur bleue du flint-glas à la nuance qu'il contracte à une haute température.

Les corps simples non combustibles n'agissent pas sur le gaz oxide de carbone.

Cruikshank a renfermé dans un flacon 2 pintes de gaz oxide de carbone avec 2 \(\frac{2}{3}\) de pintes de gaz muriatique oxigéné; le flacon bouché à l'émeri fut tenu renversé sur le mercure pendant 24 heures. En ouvrant le flacon sous l'eau, \(\frac{2}{3}\) de gaz furent absorbés, et par l'agitation avec l'eau de chaux, l'absorption eut lieu jusqu'à \(\frac{1}{3}\) de mercure qui étoit du gaz azote.

Un mélange de gaz oxide de carbone et de gaz muriatique oxigéné, ne s'enflamme pas d'après Cruikshank par le fluide électrique; mais si au lieu du gaz oxide de carbone on prend du gaz hydrogène carboné, la détonnation a lieu.

Clément et Desormes, en faisant passer un courant de gaz oxide de carbone sur l'oxide rouge de mercure, ont remarqué un commencement de réduction de cet oxide.

Les alcalis fixes et l'ammoniaque, n'agissent pas sur ce gaz même à une haute température.

Cruikshank, Guyton, Clément et Desormes ont concluque ce gaz étoit du carbone oxidé, et qu'il ne contenoit pas d'hydrogène.

Dans la supposition que les expériences de Guyton avec le diamant fussent exactes, que le charbon soit un composé de carbone et d'oxigène, on pourroit déterminer les proportions dans le gaz oxide de carbone de la manière suivante:

D'après Cruikshank, 30 grains d'oxide de carbone exigent pour la combustion 13,6 grains d'oxigène, d'où résulte 43,6 grains d'acide carbonique. Cent parties d'a-

cide carbonique seroient donc composées en poids de

Oxide de carbone. 69 Oxigene. 90

Comme 100 parties d'acide carbonique sont composés

de 18 de carbone et de 82 d'oxigene, on aura:

18 de carbone + 82 d'oxigène = 69 d'oxide de carbone + 31 d'oxigène. On trouve par-là 26 de carbone el 74 d'oxigène.

La moyenne de ce gaz, d'après Clément et Desorme,

seroit de 53,05 d'oxigène et 46,95 de carbone.

Les chimistes hollandais ont pris ce gaz pour du gu hydrogène carboné dont il existe beaucoup de modifcations.

Ils supposèrent que, dans l'expérience de Cruikshank avec le fer et le carbonate de chaux, l'eau étoit décomposée par le fer; ils ont chauffé la craie avec le cuivre qui ne décompose pas l'eau, et ils obtinrent du gaz acide carbonique pur. Fourcroy ne regarde pas ce résultat comme un argument contre Cruikshank; il dit que l'attraction du fer pour l'oxigene est à celle du cuivre pour l'oxigene comme 4 à 1 : cela explique pourquoi le fer peut décomposer en partie l'acide carbonique, tandis que k cuivre n'a aucune action sur lui.

Les chimistes hollandais observent que Desormes et Clément ont donné une explication erronée du résultat qu'on obtient en faisant passer de l'acide carbonique à travers du charbon rouge. Les chimistes hollandais ont fait passer du gaz azote à travers le charbon rouge; ils obtinrent de même un gaz inflammable, et le gaz employé n'avoit subi aucun changement. L'augmentation de volume provient d'un nouveau gaz qui, dans ces circonstances, se dégage du charbon.

Ils ont fait passer du gaz oxide de carbone à travers du soufre fondu; il s'est formé du gaz hydrogène sulfuré, et le carbone noir s'est déposé sur le soufre. (Annales de Chimie, t. 43, p. 113.)

Berthollet a cherché à démontrer que ce gaz est un composé triple de carbone, d'hydrogène et d'oxigène.

Dans la détonnation de 4 parties (en volume) de gaz oléifiant avec 3 parties de gaz oxigène, il n'y pas de diminution de volume; au contraire, dans l'eudiomètre, lé mélange occupe 1 t parties, et il se dépose du carbone sur les parois. Le gaz restant détonne de nouveau avec le gaz oxigène, on y trouve du carbone et de l'hydrogène.

Berthollet observe que la pesanteur spécifique du gaz oxide de carbone s'oppose à l'idée de le croire uniquement composé de carbone et d'oxigène. D'après Lavoisier, 100 parties de gaz oxigène se combinent avec 39 parties de carbone pour former le gaz acide carbonique dont la pesanteur spécifique est à peu près 1 plus considérable que celle du gaz oxigène; et un autre composé de 100 parties d'oxigène contre 112 de carbone a non seulement une pesanteur spécifique moindre que celle du gaz acide carbonique, mais encore inférieure au gaz oxigène.

Lorsqu'on brûle du charbon ordinaire dans une quantité suffisante de gaz oxigène, il se forme, d'après Berthollet, de l'eau et de l'acide carbonique. Lorsque le charbon est fortement rougi, il ne se forme de l'eau qu'au commencement de la combustion; cette eau se dissout ensuite dans l'acide carbonique formé. En faisant passer du gaz oxigène à travers du charbon rougi, il se forme, à une très-haute température, beaucoup de gaz oxide de carbone et peu de gaz acide carbonique. Cette température élevée et l'affinité, qu'a l'hydrogène pour

l'oxigène, agissent ici ensemble.

Si l'on fait détonner un mélange de gaz hydrogène carboné ou de gaz oxide de carbone avec du gaz oxigène, il se forme deux composés dont les éléments se trouvent de la plus grande densité; l'eau et l'acide carbonique s'isolent, et se séparent au moyen des propriétés que ces deux corps ont acquis; mais s'il ne se trouve pas une quantité suffisante d'oxigène pour produire ces deux combinaisons, l'affinité mutuelle qui existe entre le carbone, l'hydrogène et l'oxigène les retient dans une seule combinaison, dans laquelle l'obstacle qu'ils opposent réciproquement les empêche d'éprouver une contraction aussi grande que dans l'eau et dans l'acide carbonique.

De tout ceci, Berthollet a formé la loi suivante : Dans

toutes les circonstances où il se trouve une proportion trop petite d'oxigène pour produire, avec le carbone et l'hydrogène, de l'eau et de l'acide carbonique, il s'établit une combinaison ternaire qui est de l'hydrogène oxi-carburé, lequel peut varier dans les proportions de ses éléments, selon les circonstances dans lesquelles il se sorme.

Si l'acide carbonique ou une autre substance oxigénée se trouve formé, les mêmes circonstances qui auroient pu donner naissance immédiatement à l'hydrogène oxi-carburé, le produisent au moyen de ses combinaisons; mais il se réduit en acide carbonique et en eau, lorsqu'il peut

'acquérir une proportion suffisante d'oxigène.

Les conditions nécessaires à la formation de l'hydrogène oxi-carburé, doivent souvent se rencontrer dans la combustion. En effet, lorsque l'on pousse au feu du charbon dans un fourneau, et que le courant d'air n'est pas assez considérable, il se dégage une grande quantité de gas qui vient brûler au contact de l'air, et qui donne une flamme dont la couleur bleue prouve que c'est du gaz oxicarburé. Cette flamme bleue se montre aussi souvent dans la combustion du bois, lorsqu'elle n'est pas vive; enfin, lorsque l'on dirige le courant d'un chalumeau sur la mêche d'une lampe ou d'une chandelle, l'air que l'on pousse commence par former de l'hydrogène oxi-carburé, qui brûle ensuite avec une couleur bleue : de là viennent les effets réductifs que l'on obtient en plongeant le corps que l'on éprouve dans la flamme intérieure, c'est-à-dire dans le gaz oxi-carburé, et les effets contraires d'oxidation que produit la flamme extérieure, au moyen de la haute température et du contact libre de l'air. Voyez Statique chimique de Berthollet, t. 2, p. 61.

Les motifs de Berthollet ont certainement beaucoup pour eux; il les énonce dans son ouvrage avec ce génie

qui n'appartient qu'à cet illustre chimiste.

Berthollet fils, dans les Mémoires d'Arcueil, met aussi hors de doute que le charbon rougi à la chaleur la plus violente retient encore de l'hydrogène.

Un des principaux arguments de Berthollet, celui de la pesanteur spécifique moindre du gaz oxide de carbone, n'est cependant pas, comme Davy l'a remarqué, sans

exemple. (Voyez Journal of the royal Institution, t. 1, page 317.)

La pesanteur spécifique du gaz oxigène est de 0,00135 azole . . . 0,00115 oxide d'azote. 0,00197 nitreux. . . 0,00134

Si l'on convertit du gaz nitreux en gaz oxide d'azote, on lui enlève une partie d'oxigène qui est un de ses principes le plus pesant; néanmoins sa pesanteur spécifique me diminue pas.

Il seroit à désirer qu'on reprît encore cet objet pour

comparer avec soin les différentes opinions.

GAZ OXIGÈNE. Voyez OXIGÈNE.

GAZOMÈTRE. Voyez GAZ.

GÉLATINE. Gelatina animalis. Gallerte.

Lorsqu'on fait bouillir des substances animales, telles que la peau, les os, avec de l'eau, par l'évaporation on obtient une substance visqueuse, tremblante, appelés gélatine.

Si l'on expose la gélatine tremblante à l'air, elle se dessèche, devient dure, demi-transparente et ressemble à la colle.

La gélatine pure est demi-transparente, sans couleur; sans odeur, et d'une saveur douceâtre. Parfaitement des-séchée, elle est fragile, d'une cassure vitreuse.

La gélatine tremblante se dissout dans une petite quantité d'eau; après le refroidissement, elle retourne à l'état visqueux; délayée dans beaucoup d'eau, la dissolution reste constante. La gélatine desséchée se gonfle dans l'eau froide, se ramollit sans se dissoudre; elle se dissout bien dans l'eau bouillante, et se prend ensuite en gelée après le refroidissement.

La gélatine desséchée est inaltérable à l'air; avec de l'eau, elle se putréfie facilement, elle devient fétide, il se forme de l'acide acétique et de l'ammoniaque.

La gélatine se rétrécit à la chaleur comme de la come, et se charbonne peu à peu. A la distillation, il passe de l'ammoniaque et une huile empyreumatique. Il reste dans la cornue un charbon difficile à incinérer.

Les alcalis dissolvent la gélatine, mais la dissolution ne

possède pas les propriétés du savon.

Les terres ne paroissent pas se combiner avec la gélatine; le précipité que l'eau de barite y forme, provient d'une petite quantité de sulfate contenue dans la gélatine.

Les métaux n'ont aucune action sur la gélatine. Plusieur oxides métalliques qu'on agite avec une dissolution de gélatine, forment avec elle des composés insolubles. Différents sels précipitent aussi la dissolution de gélatine.

La gélatine se dissout aisément dans les acides. Par l'acide nitrique, il se dégage du gaz azote; il se forme une huile grasse, de l'acide malique et de l'acide oxe-

lique.

La gélatine sèche forme avec l'acide nitrique une dissolution brune, qui par le repos donne une poudre blanche. Cette liqueur précipite abondamment le tannin, quand même le tannin est dissous par la potasse.

L'acide sulfurique agit plus lentement sur la gélatine, il se forme de l'acide sulfureux, et la dissolution est

brune (1).

L'alcool ne dissout pas la gélatine; une dissolution de gélatine est précipitée par l'alcool.

La gélatine ne se combine pas avec les huiles, mais elle les rend miscibles à l'eau, et forme une espèce d'émulsion.

La dissolution de gélatine forme dans celle du tannin un précipité jaunâtre qui présente une masse élastique visqueuse semblable au gluten. Ce précipité composé de gélatine et de tannin, se dessèche promptement à l'air, et présente une substance fragile, résineuse, insoluble dans

⁽¹⁾ M. Bouillon-Lagrange a annor cé dans un Mémoire sur le gésier des volailles, Annal, de Chimie, t. 56, p. 24, l'action de l'acide muriatique oxigéné sur la gélatine, et a regardé les flocons qui s'étoient sormés comme de la gélatine oxigénée; M. Thonard, voyez Mémoire d'Arcueil, vol. 2, p. 38, pense que cette substance est sormée de gélatine altérée, d'acide muriatique et d'acide muriatique oxigéné. (Note des Traducteurs.)

l'eau, et qui résiste à la putréfaction; elle ressemble au cuir fortement tanné. Ce précipité est, comme Davy l'a remarqué, soluble dans une dissolution de gélatine. Tout le tannin n'est pas précipité, à moins que les deux dissolutions ne soient très-concentrées.

On voit facilement que la gélatine est composée de carbone, d'oxigène, d'hydrogène et d'azote dans des proportions encore inconnues. Le phosphate de chaux et les traces de soude qu'on y rencontre, sont probablement accessoires.

La gélatine constitue la principale partie des substances animales solides et liquides. On la trouve dans le sang, dans le lait et dans d'autres humeurs; dans les os, les ligaments, les muscles, les cheveux, les peaux, etc.

Elle est susceptible de plusieurs modifications; voyes

COLLE.

La gélatine est nutritive, elle fait partie constituante du bouillon.

Le principal siège de la gélatine est le règne animal. Il y a cependant plusieurs vegetaux qui donnent aussi une gelée, mais cette substance n'a que les caractères physiques de la gélatine animale, et les propriétés chimiques de la gelée végétale en différent beaucoup.

Le suc exprimé des groseilles et d'autres fruits acides, se coagule en partie. Si l'on décante la liqueur et si on lave avec peu d'eau la masse restante pour enlever la matière colorante, la gélatine végétale reste presque sans

couleur; elle a les propriétés suivantes.

Elle présente une masse d'une saveur agréable. Lorsqu'on la fait bouillir pendant quelque temps, elle perd sa propriété de gelée par le refroidissement, et s'approche davantage du mucilage. Si pour faire la gelée de framboise, on n'y ajoute pas la quantité de sucre nécessaire pour absorber l'eau, et si l'on veut arriver au point de concentration gélatineuse par l'ébullition, souvent la gelée est decomposée et ne se forme plus.

La gélatine végétale se combine facilement avec les alcalis. L'acide nitrique la convertit en acide oxalique, sans qu'il se dégage du gaz azote. Etant desséchée, elle est transparente, fragile, et ressemble à la gomme. A la distillation, on obtient un acide empyreumatique, une huile,

mais pas un atome d'ammoniaque.

La gélatine végétale n'est peut-être autre chose que de la gomme combinée avec un acide végétal. (Voyez Vauquelin, Annal. de Chimie, t. 6, p. 182.)

GLACES. Glacies. Eis.

L'état solide qu'acquiert l'eau quand on lui enlève du calorique, est appelé glace; on nomme ce changement de l'eau en glace, congélation. Ce passage de l'eau a lieu à une température donnée, qu'on appelle le degré nature de congélation du thermomètre. Lorsque la congélation s'opère lentement, on voit se former à la surface de petites aiguilles trièdres, dont une des faces est semblable au niveau de l'eau. A mesure que les aiguilles augmentent, les vides se remplissent par de nouveaux cristaux, jusqu'à ce que la masse de glace soit complète.

Par une congélation très-lente, la cristallisation ressemble à celle des feuilles de fougère, forme que contractent plusieurs métaux fondus. Les aiguilles s'inclinent

sous des angles de 60 à 120 degrés.

Mairan a observé avec grand soin la congélation de l'eau. Il y a des cas où l'eau peut être refroidie à plusieur degrés au-dessous de zéro, sans perdre son état de liquidité. Fahrenheit a observé le premier ce fait. Lorsqu'on agite le vase, ou si l'on y plonge une aiguille de glace, la congélation a lieu sur-le-champ. On remarque des phénomènes semblables dans la cristallisation des sels. Comme le degré de congélation au thermomètre peut varier selon les circonstances, il seroit plus convenable de l'appeler point de dégel.

Blagden a fait une série d'expériences intéressantes sur les diverses températures où la congélation a lieu. Il trouva que les substances qui troublent l'eau, favorisent sa congélation. De là s'explique le phénomène généralement reconnu que l'eau qui a bouilli se gèle plus difficilement que l'eau erue. Si l'eau contient par exemple du carbonate de chaux avec excès d'acide, le sel se précipite par l'ébullition, ce qui rend l'eau trouble et accélère sa congélation. L'eau distillée peut supporter la température la

plus basse avant de geler. L'eau qui a un sel en dissolution, gèle plus facilement que l'eau pure; par la congélation, le sel s'en sépare. On trouve que l'eau de mer gélée n'est pas salée. Dans certaines contrées, ce moyen est

employé pour concentrer l'eau salée.

La cause de ces phénomènes est que la glace absorbe, en se fondant, 60° de calorique, qui sont uniquement employés à changer son état d'agrégation. Dans le passage de l'eau à l'état de glace, une quantité semblable de calorique doit se dégager. Si les circonstances sont de manière que le calorique qui doit être mis en liberté pour que l'eau qui se solidifie se porte lentement sur les corps environnants, la congélation est retardée.

Blagden a remarqué que la congélation, accélérée par l'agitation, dépendoit d'un mouvement particulier qui a lieu dans l'intérieur du liquide. On peut établir la congélation sur-le-champ, si l'on frappe doucement la table sur la quelle est posé le vaisseau, en lui communiquant un mouvement vibratoire avec un morceau de cire aux parois

du vase.

Pendant que l'eau passe à l'état de glace, on remarque d'abord une diminution de volume, et au bout de quelque

temps, le volume augmente.

On avoit attribué l'augmentation au dégagement de bulles d'air contenues dans l'eau; mais cela n'explique pas entièrement le phénomène; car l'eau purgée d'air augmente aussi de volume. La dilatation paroît être due à un nouvel arrangement des molécules, que contracte l'eau en passant à l'état solide. La pesanteur spécifique de la glace est à celle de l'eau comme 8 est à 9. L'air qui se dégage par la congélation contient plus de gaz azote que l'air atmosphérique, tandis que l'air qui reste combiné contient plus de gaz oxigène, dans la proportion de 27,3 et 33,5, d'après l'eudiomètre de Volta. Voyez Humboldt et Gay-Lussac.

La formation de la glace dans la machine d'air de Schemnitz, est très-remarquable. L'air y est plus de quatre fois condensé. Si, en ouvrant le robinet, l'air chargé d'eau en sort, les vapeurs se convertissent sur-le-champ en glace. Lorsque l'air se dilate il prend une quantité considérable de calorique aux dépens des corps environnants et à l'eau, de manière que ce liquide passe à l'état de solidité. L'expérience de Mollet par laquelle la pression de l'air peut enflammer des corps combustibles, est l'inverse de la précédente.

Le fluide électrique paroît avoir aussi une influence sur la formation de la glace. La grêle est toujours accompagnée d'un air chargé d'électricité. Le 29 septembre 1786, il tomba, à Montpellier, une forte pluie accompagnée de grêle et de tonnerre. Un négociant qui se trouva dans sa cave, remarqua avec étonnement que l'eau qui suintoit par les murs, se convertissoit spontanément en glace. Il appela plusieurs personnes pour être témoins de ce phénomène singulier. Chaptal vint ½ d'heure plus tard, et trouva encore 10 livres de glace attachée au mur. Voyes Eléments de Chimie de Chaptal, t. 1, p. 138.

GLAISE. Voyez Argile.

GLUCINE. Terra beryllina. Beryllerde.

La découverte de cette terre est due au célèbre Vauquelin. Il l'a trouvée dans le béril de Sibérie, et ensuite dans l'émeraude. Klaproth a confirmé l'existence de cette terre dans le béril ainsi que dans l'émeraude. Rose, Gmelin et Schaub l'ont également rencontrée dans leur analyse du béril.

Pour obtenir la glucine pure, on emploie le procédé suivant.

On fait fondre le béril pulvérisé avec 3 parties de potasse. On ramollit la masse fondue dans l'eau et on fait évaporer jusqu'à siccité. On verse sur le résidu une quantité suffisante d'acide muriatique, et on met le tout sur le filtre. La silice, qui fait plus que la moitié du béril, reste, tandis que la glucine et les autres substances dissoutes dans l'acide muriatique, passent à travers le filtre. On verse dans la liqueur filtrée du carbonate de potasse, et on dissout le précipité bien lavé dans l'acide sulfurique. On ajoute à la liqueur surnageante du carbonate d'ammoniaque en excès; on filtre et on fait bouillir pendant quelque temps. La glucine se sépare peu à peu en poudre blanche. La glucine est sous forme de poudre légère, inodore, insi-

GLU 459

s couleurs bleues; elle est infusible, ne durcit pas et ne end pas de retrait par la chaleur comme l'alumine. Sa santeur spécifique est, d'après Ekeberg, de 2,967.

Elle est insoluble dans l'eau, mais avec une petite antité d'eau, elle fait pâte qui a un certain degré de

acité.

Les alcalis fixes, liquides, dissolvent la glucine, ce elle a de commun avec l'alumine. L'ammoniaque pure la dissout pas, mais avec le carbonate d'ammoniaque dissolution a lieu. Cette dernière propriété la rapproche l'yttria; mais le carbonate d'ammoniaque en dissout au pins cinq fois plus que d'yttria.

Les sulfures hydrogénés ne précipitent pas les sels à

ase de glucine.

Les combinaisons de la glucine avec les acides ont une aveur sucrée. Par rapport à ce caractère, Vauquelin lui donné le nom de glucine, de glukus, sucré; mais comme les sels à base d'yttria out les mêmes propriétés, la saveur ucrée ne pourroit pas servir de caractère générique.

GLUTEN, GLUTINEUX. Gluten. Kleber.

Le gluten, rangé parmi les substances végétales, seroit nieux placé parmi les matières animales. On le trouve ans les graines céréales et dans quelques autres subtances.

On l'obtient facilement en lavant la pâte de farine de roment enveloppée dans un linge, jusqu'à ce que l'eau e devienne plus laiteuse. Ce qui reste est le gluten. Becaria, chimiste italien, a découvert cette substance en fai-

ant l'analyse de la farine de froment.

Le gluten a une couleur d'un gris jaunâtre; il est trèsenace et élastique. On peut l'étendre et lui donner un diapetre vingt fois plus considérable. Pendant qu'il est encore humide, il s'attache fortement aux corps, d'où vient on nom. On l'emploie pour luter la porcelaine cassée, orsqu'il est tiré en lames minces, il est blanc et ressemble aux membranes des animaux.

Il a une odeur particulière, est presque sans saveur et le perd pas de son élasticité dans la bouche. A l'air, il

prend une couleur brune, se couvre d'une pellicule huileuse et se dessèche entièrement à la longue. Le gluten sec est dur, fragile, un peu transparent et ressemble à la colle; il a une cassure vitreuse.

Le gluten, regardé comme insoluble dans l'eau, se dissout un peu dans ce menstrue, selon Fourcroy et Vauque lin. La liqueur filtrée a la propriété d'écumer, d'être précipitée par l'infusion de noix de galle et par l'acide muriatique oxigéné; par l'ébullition, elle laisse déposer des flocons.

Le gluten absorbe une partié d'eau qu'il retient fortement; cette eau est cause de son élasticité. Le gluten humide se gonfle à l'air, laisse dégager, selon Proust, un mélange de gaz acide carbonique et de gaz hydrogène. Il acquiert une odeur putride. Cadet a laissé le gluten pendant plusieurs semaines dans un endroit humide; il avoit subi la fermentation acide, et s'étoit couvert d'une moississure; le gluten bien fermenté a quelqu'analogie avec la glu. Après un laps de temps considérable, le gluten prend, d'après Rouelle, l'odeur et la saveur du fromage. Proust a démontré que le gluten ainsi altéré, contient de l'ammoniaque et de l'acide acétique, comme le fromage.

Fourcroy et Vauquelin (Annales du Muséum, t. 7) ont mis le gluten sous l'eau, à une température de 12 degrés centig.; il se ramollit, se gonfle à la surface, devint fétide et exhala du gaz acide carbonique; l'eau filtrée étoit très-acide; l'acide muriatique oxigéné et la noix de galle formèrent un précipité abondant. Les alcalis fixes en dégagent de l'ammoniaque. Le précipité occasionné

par les alcalis, se dissout dans beaucoup d'eau.

L'eau dans laquelle le gluten avoit fermenté a converti 1 livre 3 onces de sucre en bon vinaigre, sans dégage-

ment de gaz et sans le contact de l'air.

Lorsqu'on mit le gluten fermenté pour la deuxième sois avec de l'eau à 12 degrés, il se dégagea de nouveau du gaz acide carbonique et contracta bientôt une odeur sétide. Le gluten prit alors une couleur violette pourpre, et la pellicule de l'eau avoit acquis une couleur semblable. L'eau sétide noire perdit sa couleur et son odeur par l'acide muriatique oxigéné.

GLU 461

Au bout de trois mois de putréfaction, le gluten avoit e couleur brune, diminua beaucoup de volume et de esse. Dans cet état, il se ramollit entre les doigts comme cire; il fond et brûle avec flamme, comme la graisse, et dissout en partie dans l'alcool. La partie insolublé est he, pulvérulente, sans odeur et sans saveur, comme charbon en poudre. Ce résidu brûle en répandant l'our de bois brûlé; la cendre rougeâtre contient du fer et la silice.

Dans cette décomposition du gluten, l'azote et l'hydrome se combinent et forment l'ammoniaque, tandis que
sigène et le carbone s'unissent pour produire de l'acide
bonique. Le reste du carbone, en proportion plus
ande, se combine avec l'hydrogène et forme de la
sisse.

Lorsqu'on fait sécher promptement le gluten, il se boureffle considérablement; exposé à une chaleur plus élee, il se décrépite, devient noir et brûle comme la corne.
stillé, il passe une huile fétide, du carbonate d'amniaque, de l'acide prussique et du gaz hydrogène carné. Le charbon incinéré contient du phosphate de chaux.

Le gluten frais n'est pas soluble dans l'alcool ni dans ther; mais le gluten fermenté est soluble dans l'alcool. A dissolution alcoolique filtrée est précipitée par l'eau.

La dissolution du gluten dans l'alcool, conservée penlant quinze mois dans un flacon, a laissé déposer une ubstance blanche élastique, semblable au caoutchouc.

La liqueur surnageante fut évaporée jusqu'à siccité; il 'esta un vernis éclalant. Cadet présume que la dissolubiité du gluten dans l'alcool, est due à l'acide acétique qui e forme par la fermentation.

La liqueur alcoolique évaporée en consistance de sirop, onne un vernis qu'on peut combiner avec les matières olorantes végétales. Le gluten mêlé avec la chaux, forme n bon lut.

Les alcalis caustiques dissolvent le gluten à l'aide de la haleur; la dissolution n'est jamais parfaitement claire. es acides en précipitent le gluten, mais il n'a plus d'élascité. Les alcalis très-concentrés convertissent le gluten en nile et forment un savon avec lui.

Tous les acides dissolvent le gluten; ces dissolutions sont précipitées par les alcalis; mais le gluten précipités perdu son élasticité.

L'acide sulfurique concentré le rend violet et ensuit noir. Il se dégage du gaz hydrogène, il se forme de l'eau,

de l'ammoniaque et du charbon est mis à nu.

L'acide nitrique en dégage, à l'aide de la chaleur, un quantité considérable de gaz azote. Il se forme de l'acide malique oxalique et des flocous huileux qui nagent dans la liqueur. L'acide acétique concentré le dissout a abondance; les alcalis en précipitent, même au bout de quelques années, le gluten avec toutes ses propriétés.

Le gluten se ramollit facilement dans l'acide muriatique oxigéné; il se forme des flocons blancs qui deviennement verts par la dessication; sur des charbons ardents ils lais sent dégager de l'acide muriatique oxigéné et se comportent ensuite comme le gluten. Voyez Fourcroy et Vauque

lin, Annal. du Museum, t. 7.

D'après les phénomènes de la fermentation, on voit que le gluten est composé de carbone, d'hydrogène, d'oxigène, d'azote, de chaux et d'acide phosphorique. Proust a remarque que les vapeurs qui s'en dégagent pendant la fermentation, noircissent l'argent; il contiendroit donc aussi du soufre.

Le gluten offre plusieurs modifications. On le rencontre non seulement dans le froment, mais encore, d'après Rouelle et Proust, dans beaucoup d'autres végétaux. Dans les sucs des plantes il est combiné avec la fécule verte. Lorsqu'on chauffe légèrement le suc exprimé et filtré de cresson, de cochlèaria, de raifort, de ciguë, etc., ou bien quand on y verse des acides ou de l'alcool, il se trouble et laisse déposer des flocons verdâtres soyeux. Ce précipité lavé et desséché, présente une matière semblable à la corne et ne se ramollit qu'imparfaitement dans l'eau. L'alcool en extrait une résine verte.

Rouelle le jeune a regardé la fécule verte comme de gluten. Fourcroy prétend que Rouelle n'a conclu que par analogie. Le gluten de Rouelle, suivant ce chimiste, n'est que l'albumine végétale. (Systême de Chimie, t. 7, p. 295.) Proust a cependant fait voir que cette substance

n'a pas les propriétés de l'albumine, mais bien celles du

gluten. Journal de Physique, t. 56, p. 97.

Les éponges consistent, pour la plus grande partie, en gluten, ainsi que les nids d'oiseaux indiens. On trouve le gluten dans les glands, dans les marrons, les châtaignes, les féves, pois, coings, pommes, dans les feuilles de choux, les espèces de joubarbe, le safran, le sureau, raisin, dans les roses, etc.

Comme on rencontre le gluten fréquemment dans les végétaux nutritifs, cette substance a été regardée comme nutritive; mais on sait, par expérience, qu'étantisolé, il ne peut servir comme aliment; les animaux en sont bientôt dégoûtés. Le gluten joue un rôle important dans la fermentation. Voyez Kesselemeyer, Dissert. de quorundam vegetal. principio nutriente, Argent.; 1759; Rouelle, Journal de Médecine, t. 39; Van Bochaute, Mém. de l'Académie de Bruxelles, t. 4; Parmentier, Recherches sur les Végétaux nourrissants; Cadet, Annal. de Chimie, t. 41, p. 315; Tessier, Mém. de l'Institut, t. 1, p. 549.

- GOMME. Gummi. Pflanzenschleim, Gummi.

Lorsqu'on traite certaines substances végétales, telles que les graines de coings, de lin, de psillium, les racines de guimauve, etc., par l'eau, elle acquiert une viscosité sans saveur sensible. La matière qui se dissout dans l'eau est la gomme. Lorsqu'on fait évaporer lentement la liqueur, il reste une substance visqueuse insipide, soluble dans l'eau, et insoluble dans l'alcool. Elle ressemble à la gomme qui découle de certains arbres. Plusieurs espèces de mimosa, surtout le mimosa nilotica, le prunus avium, etc., fournissent la gomme en grande quantité.

Hermbstædt fait une différence entre la gomme et le mucilage. Le mucilage desséché, dit-il, n'est pas transparent; il n'a pas une cassure conchoïde comme la gomme, mais une cassure grenue. Avec de l'eau il ne forme pas une solution collante, mais seulement visqueuse. Mais comme les autres propriétés chimiques de la gomme sont les mêmes que celles des mucilages, il seroit inutile d'en faire une distinction.

· La gomme qui découle des arbres est ordinairement en

petits morceaux ou en larmes; elle durcit lentement de peut être réduite en poudre. La gomme pure est blanche, elle tire cependant souvent sur le jaune, ce qui paroli provenir de quelques impuretés. Exposée aux rayons so

laires, elle devient plus blanche.

La gomme n'a ni odeur ni saveur. Sa pesanteur spécifique est entre 1,3161 et 1,4817. Elle est inaltérable l'air. L'eau la dissout en grande quantité. La dissolution est épaisse et gluante. On l'emploie pour donner au étoffes de la roideur et de l'éclat. La dissolution peut été conservée des années sans qu'elle se putréfie entièrement Elle se couvre seulement d'une pellicule de moisissur. On y remarque, au bout de quelque temps, l'odeur de vinaigre.

La gomme exposée à la chaleur se ramollit, se gonfe, mais ne fond pas. Elle dégage des bulles d'air, se noird et brûle d'une flamme bleue. La cendre de la gomme con

tient de la potasse et du carbonate de chaux.

La gomme n'agit pas sur les métaux, mais elle se combine à plusieurs oxides métalliques. Au moins quelque sels métalliques sont précipités par la gomme. Dans le sufate de mercure, elle occasionne un coagulum blanc qui se dissout par l'agitation, mais qui reparoît lorsqu'on y ajoute beaucoup d'eau. Le prussiate de mercure prendune couleur d'opale par une dissolution de gomme, mais il ne se forme pas de précipité. L'émétique rend la dissolution de gomme jaune.

Les alcalis et les terres ne précipitent pas la dissolution de la gomme. La potasse silicée y forme cependant un précipité floconneux. La silice est, d'après Thomson, k

réactif le plus sensible pour découvrir la gomme.

La potasse liquide convertit la gomme en une espècede lait et la dissout ensuite. Au bout de quelque temps, le gomme s'en dépose. L'alcool en précipite la gomme en focons solubles dans l'eau; la gomme retient cependant fortement une partie de potasse et devient beaucoup plus fragile. L'eau de chaux et l'ammoniaque dissolvent aussils gomme; elle peut en être précipitée, mais elle est alors un peu altérée.

Les acides végétaux dissolvent la gomme, la dénaturent

L'acide sulfurique la convertit en eau, en acide acétique et charbon. L'acide muriatique agit, suivant Fourcroy, de la même manière, avec le secours de la chaleur (1).

Lorsqu'on dissout de la gomme dans l'acide muriatique concentré, la liqueur est brune et laisse déposer une quantité de charbon. Si l'on précipite la dissolution par l'ammoniaque, et si l'on traite ensuite le liquide évaporé à siccité par l'alcool, presque la totalité est dissoute. La gomme a alors quelqu'analogie avec le sucre, au moins elle fond par la chaleur et répand une odeur de caramel.

L'acide muriatique oxigéné convertit la gomme, selon Vauquelin, en acide citrique. Il fit passer dans une dissolution de gomme un courant de gaz acide muriatique oxigéné. An bout de quelques jours de cette expérience continuée, il a trouvé la gomme presqu'entièmement convertie en acide, et il a reconnu facilement l'acide citrique par du citrate calcaire à peine soluble dans l'eau et décomposable par l'acide oxalique. Annal. de Chimie, t. 6, p. 178. Ces faits ne suffisent cependant pas pour décider sur la présence de l'acide citrique (2).

Lorsqu'on fait dissoudre la gomme à l'aide de la chaleur, dans l'acide nitrique étendu, il se dégage une petite quantité de gaz acide nitreux, et après le refroidissement il se dépose de l'acide muqueux. En continuant à chauffer, il se forme en même temps de l'acide malique et de l'acide oxalique. De 480 grains de gomme et 6 onces d'acide nitrique, Cruikshank a obtenu 210 grains d'acide oxalique,

et 6 grains d'oxalate de chaux.

30

⁽¹⁾ Nous avons mis de la gomme arabique en poudre dans un flacon rempli de gaz acide muriatique. La poudre s'est prise aussitôt en masse, quoique le gaz s'ût sans humidité; au bout d'un mois, la couleur blanche de la gomme n'avoit pas changé; nous n'avons pas pu séparer l'acide muriatique de la gomme, et nous ne sommes pas éloignés de croire que ces deux matières n'aient contracté une combinaison chimique. (Note des Traducteurs.)

⁽²⁾ Nous avons mis dans un flacon rempli de gaz muriatique oxigéné, de la gomme arabique en poudre. Au bout de quelques jours, elle devint brunatre ét a fini par devenir noire, l'acide muriatique oxigéné sut décomposé; il s'étoit sormé de l'eau et du gaz acide carbonique. L'action de cet acide est plus prompte dans l'été que dans l'hiver. (Note des Traducteurs.)

La gomme est insoluble dans l'alcool. Lorsqu'on verse de l'alcool dans une dissolution aqueuse de gomme, la gomme se précipite. Une petite quantité d'alcool peut s'y mêler sans former de précipité. La gomme est insoluble dans l'éther et dans les huiles; les dernières rendent cependant la gomme miscible à l'eau.

La gomme et le sucre se combinent par la dissolution. En évaporant on obtient une substance solide qui ne cristallise pas. L'alcool, en la ramollissant, la rend blanche et opaque. La plus grande partie du sucre se dissout, et la gomme qui reste relient un peu de sucre. Ce résidu est douceâtre et a beaucoup d'analogie avec la substance dont sont formés les nids des guépes.

A la distillation, la gomme donne une quantité considérable d'acide acétique et de l'huile empyreumatique, de l'acide carbonique et du gaz hydrogène carboné. Lorsqu'on ajoute de la chaux à l'acide, il y a dégagement d'ammoniaque. Il reste dans la cornue un charbon qui donne, par l'incinération, de la chaux et du phosphate de chaux. Cruikshank, qui a fait toutes ces expériences, obtint, par la distillation, les produits suivants:

D'après Woulse, on obtient beaucoup plus d'huile quand on distille la gomme avec la potasse ou la dude. L'acide qui se sorme se combine avec les alcalis.

La gomme seroit donc composée de carbone, d'hydrogène, d'oxigène, d'azote et de chaux. Quant à la chaux, Cruikshank s'en est assuré en versant de l'acide sulfurique dans une dissolution de gomme; il s'est formé des cristaux de sulfate de chaux.

Vauquelin a trouvé, dans certaines gommes, de l'acitate, du malate et du phosphate de chaux et un peu de phosphate de ser.

スピン 名がい コ

Ynch a annoncé avoir reconnu dans la gomme la présence de l'acide gallique en la traitant par l'éther sulfurique, et ensuite par le sulfate de for.

D'après Cadet, la gomme est composée de

Carbone. Hydrogène Oxigène.	•	•	•	•	•	11,54
					-	I-QQ

Les principales espèces de gomme sont:

La gomme arabique. Goldberry, dans son Voyage en Afrique, rapporte que les Maures et les négres qui demeurent au bord du fleuve Sénégal, distinguent surtout deux espèces d'arbres de gomme: l'uerek, qui fournit la gomme blanche, et le nebueb qui fournit la gomme rouge.

Ces deux espèces d'arbres, qui viennent dans le sable blanc, sont très-répandues, depuis le cap Blanc jusqu'au cap Vert, et dans les contrées septentrionales du Sénégal. Ils composent les trois grandes forêts connues sous le nom de Sahel, Al-Falack et El-Hieber; elles s'étendent jusqu'au grand désert de Sahara.

L'uerek se trouve aussi dispersé dans le fort Saint-Louis, au bord du Sénégal, dans l'île de Sorr, Thiong et au Bois.

L'arbre de gomme est de 18 à 20 pieds de hauteur et de 3 pieds de circonférence; les arbres de l'île de Sorr vont à 28 pieds.

Vers le milieu du mois de novembre, il découle du tronc un suc qui s'épaissit au bout de quinze jours; ce sont des larmes blanches ou orangées, selon les arbres blancs ou rouges.

Les larmes sont ordinairement de la grosseur d'un œuf

de perdrix.

Dans les premiers jours de décembre, les Maures sont route par les sorêts de gomme. Après douze à quatorze jours de marche, ils arrivent au pied de la sorêt et établissent un camp.

La récolte dure à peu près six semaines. La gomme recueillie est transportée par les chameaux; chacun en porte 400 à 500 livres, et les bœufs 150 livres. On emballe la gomme dans des saçs de cuir.

304

Les chess de la caravane arrivent quelques jours avant les moissonneurs, pour traiter du prix avec le gouvernement du Sénégal et avec les marchands français. Le marché conclu, ils retournent au camp, et les tribus de Maures commencent la récolte.

On assure que la compagnie des Indes récolte a millions de livres par an, et que le surplus non vendu est jeté à la mer.

Adanson a rapporté en France 40 espèces d'acacia du

Sénégal, qui fournissent plus ou moins de gomme.

La gomme adraganthe semble provenir de toutes les espèces d'astragalus. L'astragalus creticus que Tournefort a trouvé sur le mont Ida et dans l'île de Crète, fournit la gomme adraganthe.

L'astragalus gummifère que Labillardière a trouvé sur le mont de Libanon, a fourni aussi l'adraganthe. Journal de Physique, t. 36, p. 46. Labillardière a remarqué que cette gomme suintoit la nuit et surtout après le lever du soleil.

La gomme adraganthe est opaque et forme un mucilage épais avec l'eau. Cruikshank a distillé 480 de cette gomme, et obtint le résultat suivant:

Acide muqueux em	pyr	eui	mat	iqu	e.	245	grains.
Charbon						93	
Chaux phosphatée. Gaz acide carbonique	•	•	•	•	•	12	
Gaz acide carbonique	e et	hy	dro	gèi	ne .		•
carboné	• .	•	•	•	•	130	
•						48o	

Le produit mêlé avec la chaux, laisse dégager plus d'ammoniaque que celui de la gomme arabique.

Vauquelin, en faisant brûler 100 parties de gomme adraganthe rouge, obtint 3,5 de cendre composée de carbonate de chaux, d'un peu de phosphate de chaux et peutêtre d'une trace de potasse.

L'acide muriatique dégagea de la cendre l'odeur de gaz hydrogène sulfuré. La cendre de la gomme arabique contenoit les mêmes substances, excepté le soufre et la potasse. Voyez Annal. de Chimie, t. 54, p. 312. GOM 469

Le prunier, le cerisier, l'amandier et l'abricotier laissent découler une gomme rougeâtre en gros morceaux, qui n'est pas très-soluble dans l'eau. Il nous manque des expériences comparatives entr'elle et la gomme arabique.

Le mucilage est contenu dans les racines. Les feuilles et les semences d'un grand nombre de végétaux, la guimauve, le lichen, la graine de lin, etc., le renferment.

On n'a pas encore assez comparé le mucilage à la gomme. D'après lord Dundonald, on peut extraire, par l'eau, des lichens fibreux une dissolution semblable à la gomme. On a employé avec quelque succès le mucilage de lin pour ap-

prêter les étoffes, en remplacement de la gomme.

D'après Thomas Willis, le mucilage des oignons de l'hyacinthus non scriptus, peut remplacer la gomme arabique. Il coupa les oignons en petits morceaux, et de j livres, il obtint a livres de poudre. Cette poudre avoit la même propriété qu'une quantité semblable de gomme arabique.

Les expériences de Leroux confirment celles de Willis. On écrase les oignons avec parties égales d'eau, et on exprime le suc; on le fait dessécher dans des formes au soleil ou dans une étuve.

Les formes ne doivent être remplies qu'à moitié, sans cela la dessication est lente et la masse n'est pas transparente. De 100 livres d'oignons, Leroux a obtenu 16 livres de gomme. Elle étoit parfaitement transparente, soluble dans l'eau et précipitée par l'alcool. L'acide nitrique la convertit en acide oxalique.

Par la décoction des oignons, Leroux obtint une matière semblable à la gomme adraganthe. Voyez Annal de Chimie,

t. 40, p. 145.

Klaproth a examiné une substance qui étoit découlée d'un vieil orme, dans les environs de Palerme, qui avoit les principales propriétés de la gomme. Elle en différoit en ce qu'elle n'étoit pas visqueuse et gluante. Par l'addition d'une petite quantité d'acide nitrique, elle changea entièrement de nature.

En état de mucilage, la gomme est une substance nutritive. Les Maures se nourrissent de gomme arabique; mais elle ne digère pas facilement. Elle est la base de plusieurs médicaments. Elle sert comme liant dans les étoffes pour leur donner de la roideur et de l'éclat. Les imprimeurs en coton l'emploient pour donner de la consistance aux couleurs. Par la même raison, on la fait entrer dans l'encre. Les corroyeurs s'en servent pour donner de l'éclat au cuir. Chaptal a donné la recette suivante pour faire une cire pour les bettes; on mêle à un mucilage de gemme arabique, une décoction concentrée de campêche, on y ajoute un peude sucre et autant d'alcool que la liqueur peut en preudre sans se précipiter. On y mêle ensuite quelques gouttes de sulfate de fer.

Gomme ammoniaque. Gummi ammoniacum. Ammoniak Gummi.

Cette substance est une gomme-résine qui nous vient des déserts de l'Afrique, surtout du royaume de Barca, d'où elle nous vient par la voie du commerce, en grains, jaunes à l'extrémité, qui ont intérieurement une couleur blanche. L'odeur est analogue à celle de gomme galbanum; elle n'est cependant pas si désagréable.

Lagomme ammoniaque a une odeur nauséabonde; sa saveur est amère, ne se fond pas; l'eau en dissout une partie, ou en forme plutôt une émulsion; petit à petit il s'en précipite une substance rés ineuse. L'autre partie de cette substance se dissout dans l'alcool; d'après cela elle paroît contenir une résine parfaitement formée. Les alcalis dissolvent, selon Hatchett . la gomme ammoniaque. Brisson estime sa pesanteur spécifique à 1,207 (1).

On ne connoît pas encore la plante qui fournit la gomme

⁽¹⁾ M. Braconnot a sait l'analyse de la gomma ammoniaque; 100 parties de cette substance sont composées de

Gomn	re	•	•	•	•	•	•	•	•	•	18,4
Resine	e.	•	•	•	•	٠	•	•	•	•	70,0
Matie	re	glu	ıtit	rifo	Ļn	16	ę.	•	•	•	4,4
Eau.	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	6,0
Perte	•	•	•	•	•	•	•	•.	•	•	1,2
											101,0

(Note des Traducteurs.)

ammoniaque. On la présume être une espèce qui appartient au genre ferula. Wildenow a semé les grains qui accompagnent la substance; au bout de deux ans ils germèrent et donnèrent une plante que Wildenow a déclarée être un heracleum; il l'appeloit heracleum gummiferum. Un dessin de cette plante se trouve au trente-troisième tableau du Hortus borolinensi.

Gomme animée, Gummi animé. Flusharz.

C'est à tort qu'on nomme cette substance gomme, elle a toutes les propriétés d'une résine. Elle coule du tronc et de la racine du hymenea courbaril, arbre qui croît au Brésil; elle nous arrive en masse, de diverse grandeur, jaune, couverte de poussière à la surface; sa cassure est brillante. En général, à l'extérieur, elle a beaucoup de ressemblance avec le copal; cependant sous le point de vue chimique, il y a une différence essentielle entre les deux: la gomme animée se dissout parfaitement dans l'alcool, ce qui n'a pas lieu avec le copal. L'eau ne la dissout pas; à l'aide de la chaleur elle la ramollit seulement. Sa pesanteur spécifique est, selon Brisson, 1,028.

GOMME-GAYAC. Voyez GUAYAC.

Gomme-gutte. Gummi guttæ. Gummigutte.

On obtient cette substance gommo-résineuse de stalagmitis Cambogioïdes Murr., gutte serra vera Koen., arbre qui croît dans l'Inde.

Il découle des feuilles et des branches minces, un sue la iteux qui, desséché, donne la substance appelée gomme-gutte. Les habitants de Siam recueillent le suc dans des coquilles de cocus, et le font évaporer dans des vases plats au soleil; ils l'enveloppent ensuite dans des feuilles.

A Zeylan on fait des incisions au tronc de l'arbre pour laisser couler le suc. Cette espèce est inférieure à celle de Siam.

La gomme-gutte vient en gros gâteaux en Europe. Sa couleur est d'un jaune brunâtre, sans odeur et peu de saveur. Elle est opaque, fragile, d'une cassure vitreuse. La poudre est d'une belle couleur jaune.

La gomme-gutte ne se dissout pas entièrement ni dans l'eau, ni dans l'alcool; le dernier en prend cependant une plus grande quantité que l'eau. Triturée avec l'eau, on obtient une émulsion jaune qui sert en peinture. La dissolution alcoolique est troublée par l'eau. Lorsqu'elle contient de l'ammoniaque, elle n'est point troublée par l'eau; dans ce cas il faut y ajouter un acide pour avoir la poudre jaune insoluble. Les acides dulcifiés et les éthem dissolvent entièrement la gomme-gutte et forment une teinture d'un rouge de sang. La potasse caustique la dissout aussi et agit de la même manière. La pesanteur spécifique de la gomme-gutte este, selon Brisson, de 1,221. Prise intérieurement elle agit comme un drastique violent.

Une espèce inférieure de gomme-gutte est celle d'Amérique, provenant de l'hypericum bacciferum et Cayannense. Le premier croît au Mexique et l'autre à Cayenne. Une espèce encore plus mauvaise est retirée du suc d'une

plante qui appartient aux euphorbes.

Gomme-kino. Gummi-kino. Kinogummi.

Il existe plusieurs espèces de kino dans le commerce. La principale est en petits morceaux rougeâtres très-fragiles, dont les lames minces sont transparentes et d'un rouge de grenat. La poussière est d'un brun rougeâtre. La sa eur est astringente, un peu amère; elle colore la salive en rougé. Les morceaux sont compactes et d'une cassure vitreuse.

Une autre espèce également bonne est plus foncée en couleur, moins éclatante et pourvue de petits trous. Le kino vient aussi en morceaux plus ou moins considérables qui sont moins astringents et plus amers. Il paroît que le kino a été introduit en Europe par les Anglais. D'après Duncan, le kino vient de la Jamaïque, de coccoloba urifera. Le meilleur kino provient de différentes espèces d'eucalyptus et surtout de eucalyptus resinifera ou de l'arbre de gomme brune de Botany-Bay. On l'a apporté originairement de Gambia, pour cette raison, on l'a appelé gummi gambiense; on l'a appelé aussi gummi adstringens fother gilli.

Vauquelin, qui a examiné le kino, a trouvé qu'il se

ramollit par la chaleur de la main.

Exposé au feu, il devient fluide et se boursouffle considérablement. Il passe à la distillation un liquide clair qui se colore en huile pesante, du gaz acide carbonique et peaucoup de gaz hydrogène carboné. Le liquide contient

du carbonate d'ammoniaque.

Le kino est peu soluble dans l'eau froide, beaucoup plus soluble dans l'eau chaude; il reste cependant une quantité qui ne se dissout pas. La dissolution est foiblement acide, elle rougit la teinture de tournesol. L'alcool sépare quelques flocons rougeâtres de la dissolution. La liqueur faite avec l'eau bouillante se trouble par le refroidissement, comme une décoction de quinquina, et laisse déposer une poudre brunâtre.

- Les carbonates alcalins précipitent la dissolution de

-, kino; le précipité se redissout dans beaucoup d'eau.

La dissolution de gélatine y opère un précipité rose; la

_, liqueur surnageante est presque sans couleur.

Malgré la présence du tannin, le sulfate de ferne devient pas noir, il se forme un précipité d'un vert foucé inalté-pable à l'air.

L'acétate de plomb y forme un précipité d'un gris jaunâtre, le nitrate d'argent d'un jaune rougeâtre, et l'émétique un précipité blanchâtre qui est beaucoup plus abondant que celui qui provient de l'infusion de noix de galle et

de la décoction de quinquina.

L'alcool dissout le kino à l'aide de la chaleur; la liqueur est d'un brun foncé. Elle est un peu troublée par l'eau; sans être précipitée. La liqueur al coolique est précipitée par les mêmes réactifs que la dissolution aqueuse. Evaporée à siccité, elle laisse une masse noire cassante, peu soluble dans l'eau froide, un peu plus soluble dans l'eau bouilé lante.

Le résidu du kino insoluble dans l'alcool, et qui fait à peu près la quatrième partie de la masse, a les propriétés auivantes:

Sa savourest sucrée et mucilagineuse, se dissout facile-

ment dans l'eau et donne une liqueur rouge.

La dissolution n'est pas précipitée ni par la gélatine ni par les dissolutions métalliques, mais bien par l'alcool; par la combustion, il répand l'odeur de gomme qui brûle. Cette substance paroît être, d'après cela, d'une nature gommeuse, et ne diffère de la gomme ordinaire que par la couleur rouge que l'alcool ne peut pas lui enlever.

On a versé sur 3 \(\frac{1}{4}\) onces de kino, à plusiours reprises, livres d'eau, sans pouvoir le dissoudre en totalité; il resta à peu près \(\frac{1}{4}\) de substance non soluble. Ce résidu se ramollit par l'eau bouillante comme une résine, ce que le kino entier ne fait pas. Il est soluble en grande partie dans l'alcool, lui communique une couleur rouge et la propriété astringente.

Après ce traitement du kino par l'eau et par l'alcool, il ne resta que 0,007, qui n'étoit cependant pas encore entièrement épuisé de matière végétale, car la potasse en a extrait une couleur rouge, et par la combustion on remarqua une odeur de bois. Voyez Annal. de Chim., t. 46,

p. 321.

On voit, d'après cette analyse, que le kino ne contient que la quatrième partie de matière gommeuse; la partie principale est un tannin particulier semblable à celui de quinquina et de rhubarbe; il forme un précipité vert dans le sulfate de fer, et un précipité rouge avec la gélatine.

GOMME, LAQUE. Voyez art. Teinture.

Gomme-résine. Gummi resina. Gummiharz.

On distingue en chimie une classe particulière de corps connue sous le nom de gomme-résine, et qu'on prend pour un mélange de gomme et de résine. Cette idée est fondée sur ce que les substances sont en partie solubles dans l'eau, et en partie dans l'alcool. Cela ne suffit cependant pas pour regarder l'une pour une gomme et l'autre pour une résine.

Il est difficile de donner les propriétés générales de ces corps, parce que, dans le nombre, il s'en trouve plusieus

qui en différent beaucoup.

Les gommes-résines sont ordinairement opaques, au moins elles sont moins transparentes que les résines. Elles sont toujours solides, plus ou plus fragiles : d'autres sont visqueuses; elles ont quelquefois un aspect gras.

Lorsqu'on les chausse, elles ne sondent pas comme les

La chaleur les ramollit cependant et les boursouffle.

Presque toutes ont une odeur qui est alliacée dans les

runes. Leur saveur est souvent très-acre.

- L'eau en dissout une partie, mais la liqueur est toujours l'aiteuse : l'alcool dissout l'autre, et forme une liqueur l'eau, sans qu'on puisse me séparer de précipité. Le vin et le vinaigre dissolvent aussi les gommes-résines, mais la dissolution est toujours laiteuse.
- Hatchett a trouvé que toutes les gommes-résines qu'il a sexaminées étoient solubles dans les alcalis caustiques li-squides à l'aide de la chaleur, et que les résines étoient raclubles dans l'acide nitrique.

3. Leur pesanteur spécifique est ordinairement plus con-

sidérable que celle des résines.

Elles renferment toutes une huile volatile, ou bien une substance qui tient le milieu entre l'huile et la résine. De cette substance provient l'aspect laiteux que prennent leur dissolution dans l'eau, et la propriété caractéristique de chacune d'elles paroît en dépendre.

Les gommes-résines suintent ou spontanément de végétaux, ou bien on les obtient par des incisions qu'on

pratique dans ces mêmes végétaux.

Les principales gommes-résines sont le galbanum, l'ammoniaque, l'olibanum, le sagapenum, l'assa-fœtida, la cammonée, l'opoponax, la myrrhe, le bdellium, l'euphorbe. On en parlera dans des articles particuliers.

GOUDRON. Pixliquida. Theer.

Le goudron est le produit de la distillation séche de plusieurs espèces de bois de sapin. On choisit ordinairement pour cela le pinus picea, le pinus abies, et le pinus sylvestris.

Les parties rouges du bois sont préférables : on rejette les écorces et les feuillages qui donnent une espèce inférieure de goudron. On coupe le bois en petits morceaux, qu'on entasse pour le sécher à moitié avant de le mettre dans le four à condron.

dans le four à goudron.

Le four est construit en pierres; il a une forme cylin-

drique par en bas, et se termine en un dôme conique. Le fond du fourneau est bâti en pierres, et muni, au milien, d'un canal par lequel coule le goudron; ou bien le fond consiste en une grille de fer au-dessous de laquelle se trouve une chaudière percée qui communique au canal. Au pied du fourneau se trouve une ouverture pour ôter le charbon et pour y remettre du bois. Les ouvertures à courant d'air sont d'abord ouvertes: on les ferme plus tard. La forme des fourneaux varie dans plusieurs pays. Voyez Eléments de Chimie de Chaptal, t. 3, p. 86.

En Suisse, on construit les fourneaux de manière à leur donner la forme d'un œuf posé sur la pointe. Les plus grands ont à peu près 10 pieds de hauteur, au milieu 5 pieds, et à l'extrémité supérieure 2 pieds ; de diamètre.

L'intérieur du fourneau est en pierres de taille ou m briques bien lutées; le fond est creux comme une coquille d'œuf. Cinq pouces au-dessus du fond se trouve une ouverture de 18 lignes de diamètre : on y met un tuyan semblable à un large canon de fusil, pour conduire le goudron dans des vaisseaux.

A peu près de 20 à 25 pouces du fond, on pratique des barres de fer en parallèle qui soutiennent le bois et qui servent à faire couler le goudron dans le fond du fourneau.

On met de la chaux dans l'intérieur et à l'extérieur du fourneau; et s'il s'y trouve des fentes, il faut les boucher avec soin.

Il est avantageux de faire quelques trous dans les parois latérales, pour pouvoir accélerer le courant d'air à volonté.

On ferme l'ouverture supérieure avec des pierres plates, ou avec une plaque métallique, jusqu'à laisser une ouverture de 4 pouces de diamètre. Quant le bois est bien allumé, on ferme encore cette ouverture avec de la terre. Alors la distillation commence. Lorsque la distillation s'arrête, on débouche le trou, et même quelques ouvertures latérales.

Quand la fumée passe à travers le mur du fourneau, on le couvre avec de la terre humectée ou avec du gazon, etc.

On n'ouvre pas le fourneau qu'après le refroidissement.

GOU 477

Alors on enlève le charbon et les impuretés qui se sont

réunies au fond, et on le remplit de nouveau.

jaune acidule, composée d'acide acétique, de substances résineuses et de parties empyreumatiques; on l'appelle theergalle (fiel de goudron), sueur ou eau sure. Il s'en sépare par le repos une résine blanche fluide qui vient mager à la surface, c'est le goudron blanc. Après l'eau sure, il passe un goudron plus épais brun, sur lequel mage le goudron jaune qu'on enlève.

Le goudron finit par passer entièrement noir, parce que la chaleur met à nu une plus grande quantité de

charbon qui se combine avec lui.

Le goudron blanc et le goudron jaune sont les parties résineuses des bois, combinées avec une huile volatile, semblable à celle de térébenthine.

En distillant ces goudrons, on obtient l'huile de térébenthine suivant que le goudron a plus ou moins de consistance ou de couleur; on emploie le goudron d'après sa consistance pour les roues de voitures ou pour les navires.

On obtient à peu près 10 à 12 pour cent de goudron du zbois employé; la quantité dépend encore de la qualité du

bois.

La poix noire se distingue du goudron par sa consistance solide qui est due à la séparation des parties fluides et volatiles. On l'obtient souvent d'un bois très-résineux à la première distillation, surtout si l'on ferme l'ouverture par la quelle le goudron doit passer, on l'obligè ainsi à rester quelque temps dans le fourneau. Le plus ordinairement, on prépare la poix noire par l'évaporation du goudron.

La poix de Bourgogne est d'un jaune brunâtre, dont l'odeur et la saveur sont analogues à la térébenthine. On la prépare en faisant fondre la résine dans une chaudière,

et on la presse dans un sac à filtrer.

La poix blanche est de la térébenthine qui découle des

sapins pendant l'hiver. Voyez art. Térébenthine.

L'eau de goudron dont les vertus médicamenteuses ont été recommandées par Bischof Berkley, se prépare en agitant ensemble 2 parties de goudron avec 6 parties d'eau, et à décanter l'eau le troisième jour. L'eau se

charge de l'acide combiné avec une huise empyreumatique.

L'huile de bouleau se prépare en grand dans certains contrées de la Russie, en distillant l'écorce du bouleau bouleau blanc; on emploie cette huile pour le préparation du cuir.

La distillation se fait dans une fosse qui est plus étroit

par le bas, et qui a une profondeur de 20 à 25 pieds.

L'huile qui se forme coule dans des canaux, et dell dans un réservoir.

GRAINE DE KERMÈS. Voyes art. TEMPURE.

GRAISSE. Pinguedo, Adeps. Fett.

La graisse est une substance qui se trouve dans le comp de différents animaux. On la trouve libre et isolée dans plusieurs parties, surtout dans le tissu cellulaire. El s'approche des huiles grasses des végétaux, en ce qu'elle est sans odeur, d'une saveur foible, douce, immiscible l'eau, d'une pesanteur spécifique moindre que l'eau, nourrit la flamme à l'aide d'une mêche, ne se volatific pas à la température de l'eau bouillante, exige pour su degré d'ébullition une température bien plus considérable que l'eau.

Elle se comporte avec les autres corps, et devient rance

par le temps comme l'huile végétale.

La consistance de la graisse varie à l'infini : les dens extrêmes sont le blauc de baleine et l'huile de poisson. Lorsque la graisse est fluide, on l'appelle huile de pois son; si elle est de consistance d'onguent, on l'appelle axes ge; lorsqu'elle est solide, elle porte le nom de suif.

La graisse des amphibies et des poissons est fluide; celle de l'homme et des autres animaux est molle, excepté celle des ruminants qui est solide. La graisse des jeunes ammaux est ordinairement blanche; dans un âge avancé,

elle est presque jaune.

Pour purifier la graisse, on la coupe en petits morceaus, on la lave à plusieurs reprises, jusqu'à ce que l'eau en coulinsipide et sans couleur; alors on la fait fondre dans un vase plat à une très-douce chaleur avec un peu d'eau, et on la tient en fusion jusqu'à ce que toute l'eau soit évaper la tient en fusion jusqu'à ce que toute l'eau soit évaper la tient en fusion jusqu'à ce que toute l'eau soit évaper la tient en fusion jusqu'à ce que toute l'eau soit évaper la tient en fusion jusqu'à ce que toute l'eau soit évaper la tient en fusion jusqu'à ce que toute l'eau soit évaper la tient en fusion jusqu'à ce que toute l'eau soit évaper la tient en fusion jusqu'à ce que toute l'eau soit évaper la tient en fusion jusqu'à ce que toute l'eau soit évaper la tient en fusion jusqu'à ce que toute l'eau soit évaper la tient en fusion jusqu'à ce que toute l'eau soit évaper la tient en fusion jusqu'à ce que toute l'eau soit évaper la tient en fusion jusqu'à ce que toute l'eau soit évaper la tient en fusion jusqu'à ce que toute l'eau soit évaper la tient en fusion jusqu'à ce que toute l'eau soit évaper la tient en fusion jusqu'à ce que toute l'eau soit évaper la tient en fusion jusqu'à ce que toute l'eau soit évaper la tient en fusion de la tient

rée. L'addition de l'eau diminue la chaleur et fait qu'elle ne brûle pas; il est essentiel d'en volatiliser toute l'eau: s'il eu restoit une petite quantité, elle accélérerait sa rancidité. On reconnoît avoir atteint ce but en mottant un peu de graisse sur un charbon ardent; on reconnoît que l'eau est volatilisée si la graisse brûle tranquillement sans décrépiter.

Les différentes graisses fondent à des températures différentes.

Celle de porc fond à 36 degrés centig. La graisse qu'on a retirée de la viande par l'ébullition, se fond, d'après Nicholson, à 52,38 centig.

Lorsqu'on chauffe la graisse jusqu'à une température de 400 degrés Fahr., elle exhale des vapeurs blanches, désagréables. Elle acquiert une couleur noirâtre, qui provient sans doute de ce qu'une partie de charbon se met à

nu; après le refroidissement, elle est plus solide.

En distillant la graisse, lorsqu'on donne un feu un peu violent, presque toute la graisse passe dans le récipient; elle entraîne avec elle un liquide acide et du gaz hydrogène carhoné. Ce gaz brûle avec une belle flamme blanche; lorsqu'il a été lavé par l'alcool pour lui enlever les matières huileuses, il brûle avec une flamme bleue, analogue à celle du gaz hydrogène oxicarburé de Berthollet; il reste un charbon dans la cornue; lorsqu'on soumet la graisse distillée pour la deuxième fois à la distillation, on obtient encore une liqueur acide, le même gaz comme ci-dessus, et de la graisse qui s'approche davantage de la consistance des huiles.

Par des distillations répétées, la graisse devient toujours plus fluide, il se dégage des vapeurs qui sont très-désagréables; elles excitent les larmes, on éprouve des picotements à la gorge, enfin, elle provoque la toux.

La liqueur qui passe dans le récipient, est un mélange

d'acide sébacique et acétique.

On lave le liquide pour en séparer l'acide acétique; on décompose ensuite l'acétate par l'acide sulfurique; il se forme du sulfate de potasse et l'acide acétique passe dans le récipient.

L'odeur de la graisse distillée, n'est pas due à un acide

sormé; si l'on plonge dans la cornue qui est remplie de ces vapeurs, un papier bleu de tournesol, il ne change pas de couleur. La graisse distillée ne perd pas son odeur en la combinant avec la potasse. Cette odeur paroît provenir d'une quantité de graisse en état gazeux, et qui est décomposée dans ses principes.

Crell a obtenu de 2 livres de suif par la distillation, 14 ouces d'huile fluide, 7 ouces d'acide et 10 onces de charbon; 28 onces de graisse d'homme lui ont fourni 17 once

d'huile et 5 onces d'acide.

Le charbon qui reste est difficile à incinérer. D'après Crell, la ceudre rougeatre contient du phosphate de chaux.

La graisse est insoluble dans l'eau, et dans l'al-

cool (1).

Le soufre se combine avec la graisse par la trituration. Si l'on distille ce composé, on obtient du gaz hydrogène sulfuré et de l'acide sulfureux. Dans ce cas, une partie de soufre s'unit à l'hydrogène de la graisse, et sorme le gaz hydrogène sulfuré, tandis que l'oxigène de la paisse se porte sur une autre partie de soufre, et forme de l'acide sulfureux.

Le phosphore se combine avec la graisse à l'aide de la chaleur; si l'on distille ce composé, on obtient du gaz

hydrogène phosphoré (2).

Le mercure qu'on triture avec la graisse, se combine avec elle; dans cette opération ou le mercure se trouve mélangé, ou bien il passe à l'état d'oxide (3). La même chose a lieu avec l'arsenic qu'on unit à la graisse par l'ébullition. Du cuivre dans lequel on conserve la graisse, s'oxide facilement, et cet oxide sy dissout. Les oxides métalliques se dissolvent avec facilité dans la graisse; elle

(2) Une once de graisse peut dissoudre 5 grains de phosphore à l'aide

de la chaleur. (Note des Traducteurs.)

⁽¹⁾ La graisse fraiche se di-sout dans l'éther et dans l'alcool froid par l'agitation; mais l'alcool bouillant en dissout une quantité bien plus considérable; une partie s'en précipite par le refroidissement. (Note des ·Traducteurs.)

⁽³⁾ L'un de nous a sait un grand nombre d'expériences qui prouvent que le mercure est à l'état de métal dans ce composé; quand on enlers la graisse par l'agitation à froid avec l'huile de térébenthine, l'alcool ou l'ether, le mercure reparoit avec son brillant métallique. Foyes Annal. de Chimie, t.74, p. 220. (Note des Traducteurs.)

war enlève une partie d'exigène, et acquiert par-là un tus grand degré de solidité. La théorie des emplatres est andée sur ce phénomène. Lorsqu'on chauffe ces composés condant quelque temps, une partie de l'oxigene de l'oxide métallique se combine avec l'hydrogène de la graisse et forme de l'eau; le charbon de la graisse se met à nu, et Foxide se rapproche de l'état métallique.

L'acide sulfurique décompose et charbonne la graisse, surtout à l'aide de la chaleur; il se forme de l'acide subfureux, de l'acide carbonique et du gaz hydrogène sulfuré.

L'acide nitrique qu'on fait bouillir long-temps avec la quisse, la convertit en acide oxalique et acélique. Lorsqu'on verse sur 16 parties de graisse 1 partie d'acide nifique concentrée, et en chauffant le mélange jusqu'à e qu'il se forme des bulles, on obtient la pommade oxiénée. Elle contient évidemment une partie d'acide ntrique. D'après Fourcroy, on y met ? de son poids Facide nitrique; après le refroidissement, on fait fondre dans 30 parlies d'eau pour eulever l'excès d'acide, et qu soule dans des vases de terre (1).

Les alcalis caustiques forment du savon avec la graisse; byez ces articles. La chaux vive et la graiese combinée

⁽¹⁾ L'un de nous a fait passer une grande quantité de gaz acide mu-latique oxigéné dans de la graisse tenue en fusion au bain-marie; le gaz mant d'y arrivee, traversoit un flacon contenaut de l'eau, la graisse m absorba une très-grande quantité. On a continué d'en faire pauge asqu'à ce que les bulles ne s'y arrêtassent plus.

Après le refroidissement, la graisse avoit considérablement augmen-de pesanteur, sa blancheur étoit convertie en blanc sale, et sa con-

tance étoit entierement changee; elle étoit molle, ressembloit à un quide épaix, huileux, de manière qu'on pouvoit la verser facilement d'un flacon dans un autre, mêmes le température de 12 degres centig, ; l'air, il se degagea, au commencement, des vapeurs blanches d'acide. L'avant laissee près de deux mois à l'air, elle a repris un peu plus de lidité, mais jamans celle de la grassee ordinaire, encore bien moins

The de la gratese oxigenée, sa saveur est tance, pas sansiblement acide.

The arriere-gout legorement amer, qui picote la gorge. L'acide muriatique simple est tellement combiné avec la graisse, que par des lavages
l'esu bouillante, on n'en a colevé qu'une très-petite quantité. L'arida
attrique en dégage cet acide abondamment, avec effervescence, et
des vapeurs blanches. Ce qu'il y a de singulier, l'acide nitrique ne
l'y décompose plus malgre la quantite qu'on emploie, et la graisse n'aomiert ni couleur ni solidité. (Massacs Traducture.)

en certaines proportions, forment un lut solide, doux au toucher et facile à polir, qui sert aux artistes en atuc.

Quoique les sels n'aient pas une action marquée sur la graisse, le muriate de soude la garantit de la rancidité.

La graisse se combine avec les matières colorantes des végétaux, avec les baumes, les résines, les gommes-résines, les huiles, mais plusieurs de ces combinaisons sont plutôt mécaniques que chimiques. Les extraits et les mucilages rendent la graisse en partie soluble dans l'eau.

Lorsqu'on expose la graisse pendant quelque temps à l'air, elle devient jaune, acquiert une odeur et une saveur Acres; dans cet état, on la nomme graisse rance; elle rougit la teinture bleue de tournesol: ce fait est contredit par Thenard. L'alcool qui n'agit pas sur la graisse fraîche, dissout la graisse rance (1). Demachy a conseillé de punfier la graisse par l'alcool, pour lui enlever seulement la partie qui est devenue rance.

La cause de la rancidité de la graisse n'est pas encore bien déterminée. Il est certain cependant que dans cette décomposition, il se forme l'acide jaune de Fourcroy et Vauquelin; voyez Fibring. Dans cette circonstance, la graisse se décompose, et ses principes se réunissent dans

d'autres proportions.

La graisse est composée de carbone, d'hydrogène et d'oxigène. D'après Coindet, elle renferme 5 parties de carbone et 1 d'hydrogène. Voyez Journal de Physique, 1785.

La formation de la graisse dans le corps animal, n'est pas encore bien éclaircie. On sait que la graisse augmente ordinairement chez les hommes après la quarantième année, plutôt que dans les périodes antérieurs de la vie.

D'après Beddoes, elle se forme quand il y a une diminution d'oxigène dans le corps. Le sommeil et la privation de lumière paroissent favoriser sa formation. Au moins, les engraisseurs d'animaux en Angleterre renferment les animaux pour les engraisser dans un endroit obs-

⁽¹⁾ Nous avons sait voir que la graisse fraiche se dissout aussi dans l'alcool, mais en moins grande quantité que cella qui est rance. (Note des Traducteurs.)

Quant à la formation de la graisse par les substances animales, enfouies dans la terre, plongées dans l'eau, z ou traitées par l'acide nitrique foible, voyez Adirocur.

GRAMMATITE. Talcum Tremolithus. Tremolith.

Ce fossile a été trouvé près du Saint-Gothard en Suisse.,
Son nom lui vient du Mont Tremola, où Saussure l'a découvert.

On distingue: Trémolithe asbetoïde. Sa couleur est d'un jaune blanchâtre, quelquefois rougeâtre et grise. Le fossile est toujours en masse, il est peu éclatant, d'un éclat soyeux.

La cassure est étroitement rayonnée ou divergente, quelquefois fibreuse. Les fragments sont esquilleux ou cunéiformes. Il est transparent sur les bords, très-mou et facile à casser.

grisatre; rouge ou jaune; qu'le trouve en massuret existallisé; la forme primitive est un prisme à base qu'embec, dont les pans sont inclinés entre eux de 127 et 53 degrés.

Il est ordinairement en prismes à deux faces; dont les deux arêtes, quelquesois toutes les quatre, sont tronquées. Les cristaux sont striés en long; il est plus, ou moins éclatant, d'un éclat nacré. La cassure est rayonnée, les fragments sont indéterminés, anguleux ou esquilleux. Il est translucide, et les cristaux transparents; demi-dur, aigre, facile à casser, maigre au toucher et peu pesant.

Lorsqu'on le grate avec une épingle dans l'obscurité, il devient phosphorescent; ce fossile le devient également par la chaleur. Selon Bournon, cette phosphorescence ne provient que du carbonate de chaux qui est entremêlé dans la trémolithe. On trouve ce fossile principalement au Levantinerthal près du Saint-Gothard.

Il est composé, d'après Lowitz, de

Chaux 20
Magnésie 12
Carbonate de chaux 12
Ler une trace

31.

. La tremolithe vitreuse est ordinairement d'un gris jaunâtre, plus rarement d'un vert rougeatre. Ce fossile est compacte en prismes longs aciculaires, tronqués aux extrémités et entrelacés. L'intérieur est plus ou moinséclatant, d'un éclat de verre qui s'approche du nacré. Les fragments sont ordinairement striés en long; il est demidur, facile à casser, maigre au toucher et peu pesent On le trouve au Saint-Gothard et à Ceylan.

D'après Klaproth, il est composé de

Silice.	•	•	•	•	₫.	•	•	•	65,56
Chaux	•	•	•	•	•	•	•	•	18,00
Magnés Oxide d	ie_	•	•	• ,	•	•	•	•	10,33
Oxide d	ef	er	•	•	•	•	•	•	0,16
Acide of	irb	on	iqu	0 0	ea a	u	•	•	6,50
									99,99

Le trémolithe de Castlehill près Edimbourg, est composée d'après Kennedy, de

									48.0
Une tr	ace mu	de rial	m	igh	ési c	et	_ d '	k -	
Acide du Une tr	cark	on	iqu	e.	•	• .	•	•	5,0
Soude	•	•	•	•	•	•	•	•	8,5
Oxide		er	•	•	•	•	•	•	0,5
Alumin		•	•	•	•	•	•	•	0,5
Chaux		•	•	•	•	• ·	•	• .	32,0
Şilice.	•	•	•	•	•	•	•	•	51,5

GRANULER. Granulare. Karnen, Granuliren.

C'est une opération par laquelle on donne aux métaux la forme de grains pour les rendre plus propres à se dis-

soudre et à se combiner avec d'autres corps.

Les métaux qui se fondent avant d'être rouges, sont coules dans une boîte garnie de craie; on agite jusqu'à ce que le refroidissement ait lieu, ou bien on coule le métal dans un mortier et on broye; on le coule aussi sur de la poussière de charbon qu'on remue sur un ballet, avec lequel on le fouette dans l'eau, ou bien encore à travers un tamis de métal ou un cylindre troué.

On enlève au métal granulé les impuretés par la lévigation; voyez les détails de cette opération à l'article Promb.

GRAPHITE, PLOMBAGINE, CARBURE DE FER.

Graphites Wern. Graphit, Reisblei.

Le carbure de fer est ordinairement noiratre, s'approchant du gris d'acier. On le trouve compacte et disséminé; il a plus ou moins l'éclat métallique. La cassure est ordinairement schisteuse, d'un grain fin ou d'un gros grain. Les fragments sont indéterminés, anguleux; il est opaque, devient éclatant par la racture, tache fortement et sert pour écrire. Il est très-mou, tendre, facile à casser et gras au toucher.

Sa pesanteur spécifique est de 1,987 jusqu'à 2,089; étant saturé d'eau, 2,15; après avoir été chauffé 2 fois,

elle est de 2,41.

ij

Selon Berthollet, Monge et Vandermonde, le carbure est composé de

Charbon	•	•	•	•	•	•	90,0	
Fer	•	.•	•	. •			U -	
•		•			•	. —	100	7

D'après Guyton, il ne contient que 0,3 à 0,4 de ser, et le charbon lui-même renferme heaucoup moins d'oxigène que le charbon ordinaire. Voyez Annal. de Chimie, t. 31, p. 81.

Le carbure se trouve souvent combiné avec d'autres substances. Vauquelin a retiré d'un échantillon de Plusfier en France,

Charbon								
Fer Silice .	•	•	•	•	•	•	. 3	
Alamine	•	•	•	•	•	•	3,7	
					•		100	

Voyez Journal des Mines, nº 12.

Le carbure de la plus grande finesse et en quantité notable, se trouve près Keswik en Cumberland. On l'emploie pour en faire des crayons. Pour cela, œ le coupe en bâtons minces carrés, qu'on introduit dans

des cylindres de bois.

On fabrique des crayons d'une quantité inférieure avec les débris de la coupure dont on fait une pâte, par le moyen de la gomme arabique, ou bien en les faisant fondre avec du soufre.

Conté a imaginé une combinaison artificielle, dont il a fait un secret; les crayons qu'il fabrique, rivalisent

avec les meilleurs crayons d'Angleterre.

On emploie le carbure pour noircir les fourneaux, pour faire des creusets; mêle avec la graisse, il sert à graisser les machines pour empêcher le frottement; il sert à polit le fer de foute; on en fait aussi des pointes de paratonners.

GRAVIMETRE. Voyez Pesanteur spécifique et Aréo-

GRENAT. Silex granatus Wern. Granat.

La couleur ordinaire de ce fossile est rouge; elle passe par plusieurs nuances, de jaune, vert, brun, jusqu'au noir. Les bruns sont les moins estimés; les plus beaux sont ceux d'un rouge de sang et de cramoisi, entremêle de bleu.

On trouve le grenat compacte, disséminé en galets et en cristaux.

La forme primitive des grenats est un dodécaèdre à faces rhombes, divisibles ou rhomboïdes obtus, dont les angles, plans, sont de 109 ½ et 70 ½. Les décroissements qui donnent naissance aux formes secondaires, sont supposés se faire par des rangées de molécules rhomboïdales. Voyez Haüy, Annal. de Chim., t. 17, p. 306.

La cassure est presque toujours vitreuse, quelquesois conchoïde, rarentent lamelleuse. Les grenats rouges purs, ne sont pas éclatants, l'intérieur est d'un éclat de verre parfait; les grenats verts et bruns ont un éclat gras.

Le grenat pur est ordinairement demi-transparent; les

autres espèces sont plus ou moins opaques.

Le grenat est plus dur que le quartz. Il est aigre, facile à casser; sa pesanteur spécifique est de 3,372, jusqu'à

4,188. Sa réfraction est simple; il est beau dans tous les pays, surtout en Bohême.

Le grenat oriental est composé, d'après Klaproth, de

٠							99,25
Oxide d	e m	ang	and	se	•	٠	0,25
Oxide o							
Alumine							
Silice.							

Vauquelin donne les proportions suivantes :

Silice				
Alumine	•	•	• .	20,0
Oxide noir de fer	•	•	: :	27,0
Chaux	•	•	•	7,7
•	•			96,7

Le grenat de Bohème contient, d'après Klaproth,

Silice'			40,00 28,50
Magnésie Chaux	• •	• •	10,00
Oxide de fer. Oxide de mang		_	16,50 0,25
	7771		98,75

Dans une analyse postérieure, Klaproth a trouvé dans ce fossile de l'acide chromique.

Le grenat vert de Sibérie est composé d'après le même chimiste de

A:31						""	` .
Silice.	•	•	•		•	•	44,00
Chaux.	•	• .	•	•	•	. •.	33,50
Alumine Oxide de	•	•	•	•	• • • •	•	8,50
Oxide de	ща	ng	anê	sė	• •	• .:	r trace.
		•					-

98,00

Comme le grenat oriental ne contient pas de magnésie,

Karsten l'a séparé des grenats, et lui a donné le nom d'almandine, en raison de sa ressemblance avec l'als-bandious de Pline. Il établit le grenat noble ou de Bohême et le grenat commun, mais le dernier ne contient pas non plus de magnésie.

Le grenat noble sert pour faire des bagues, les autres pour des colliers et des bracelets; les petitegrenats servent dans les pharmacies pour faire la tare. Les grenats verts ferrugineux servent de fondant au fer.

GRES. Voyez Poterie.

GRILLAGE DES MINES. Voyez MÉTAUX.

GUAÏAC ou GAYAC. Gummi guajaci. Guajaciharz. Cette résine a une couleur brune, jaunâtre; contre la lumière, elle est translucide, d'une cassure brillante et lisse. La poussière est d'un blanc verdâtre; elle est sans odeur; son goût est âcre, et produit dans le gosier une forte chaleur.

Elle est insoluble dans l'eau, l'alcool la dissout; c'est donc une véritable résine. La dissolution alcoolique acquiert une belle couleur bleue par l'acide mitreux. Le guajac est insoluble dans les alcalis fixes et dans l'ammoniaque, ce qui donne le savon de guajac, et avec l'ammoniaque la teinture volatile de guajac. Per la chaleur, le guajac se ramollit, et sur des charbons ardents, il brûle en répandant une odeur très-forte.

Il provient d'un arbre qui vient dans les Indes occidentales, le guajacum officinale. Il découle spontanément, mais on s'en procure une plus grande quantité en fendant le bois qu'on allume ensuite à une de ses extrémités, alors la résine découle à l'extrémité opposée. Dans les pharmacies, on extrait aussi la résine du bois de guajac par l'alcool.

Le guajac de commerce est quelquefois falsifié par la colophane; on découvre cette sophistication; en projetant le guajac sur des charbons ardents; la présence de

la colophane se fait sentir par son odeur particulière de résine.

Selon Thiemann, il faut traiter le guajac par l'huile de térébenthine; elle le dissout, même à l'aide de la chaleur, tandis que la résine de sapin et autres y sont trèssolubles (1)..

GUEUSE. Voyez Fer.

GYPSE, SELÉNITE. Calcareus gypsum Wern. Gyps. La combinaison naturelle de la chaux avec l'acide sulfurique donne les espèces suivantes. Le gypse terreux, compacte, fibreux, grenu et spathique.

Le gypse terreux est blanc, mat, aglutiné de poussière; il est maigre au toucher, pétille comme le gypse calciné, et s'enfonce à peine dans l'eau. Lorsqu'on le chauffe, il

devient d'un blanc éclatant.

Le gypse compacte est blanc, nuancé de gris-jaune ou rouge de chair; il est quelquefois veine ou tacheté par ces différentes couleurs.

Il est compacte, rarement avec des impressions. L'intérieur est foiblement scintillant, presque mat. La cassure est compacte et unie, quelquefois elle est esquilleuse et amelleuse.

La gomme-gayac est donc d'une nature différente des substances connues sous le nom de résineux; elle diffère également de celles que l'on
classe parmi les baumes, les gommes-résines, les gommes et les extraits. La combinaison chimique de ses principes élémentaires et constituants, semble lui assigner une place distincte; mais comme cette opinion pourroit ne pas paroître suffisamment appayée par les expériences
de M. Brande, l'auteur; se contente de considérer la gomme de
gayac, comme un composé de résine modifié par le principe extractif,
ce qui la range dans la classe des gommes-résines. (Note des Traducteurs.)

Annal. de Chimie, vol. 68, p. 141; d'où il résulte que, malgréque cette substance ait plusieurs propriétés samblables à celles des résines, cependant elle en diffère par les circonstances suivantes: 1° par ce qu'elle contient quelques parties d'extrait végétal; 2° par les altérations qu'elle éprouve quand on la soumet à l'action de comps qui lui fommissent promptement de l'oxigène, tels que l'acide nitrique dans lequel elle se dissout avec une rapidité remarquable, et l'acide muriatique oxigéné; 3° par ce qu'elle se convertit en une résine plus parsaite, et seus ce rapport elle a quelque ressemblance avec la résine verte, qui constitue la matière colorante des seuilles d'arbres; 4° par ce qu'elle donne de l'acide oxalique; 5° par la quantité de charkon et de chaux que l'on en obtient, en le soumettant à une parsaite distillation.

Il est plus ou moins translucide, très-mou, tendre, maigre au toucher, d'une pesanteur spécifique de 2,240 à 2,790.

Les sculpteurs l'emploient. Voyez art. Albatre.

Le gypse fibreux est d'un blanc rougeatre, gris ou jaunâtre. Il est compacte, le plus souvent en lames minces. L'intérieur est plus ou moins éclatant, d'un éclat de soie. La cassure est fibreuse; ses fragments sont esquilleux. Il est plus ou moins translucide, très-mou, facile à casser, et d'une pesanteur spécifique de 2,280 à 2,316.

Le gypse fibreux est composé, d'après Bucholz, de

					100	
Eau	•	•	•	•	24	
Acide sulfurique	•	•	•	•	43	
Chaux	•	•	•	•	33	

Le gyse grenu a toutes les nuances possibles.

Il est compacte, disséminé, quelquefois cristallisé, plus ou moins éclatant, d'un éclat nacré.

La cassure est lamelleuse ou rayonnée. Les fragments sont indéterminés, anguleux, à bords obtus. Il est mou, facile à casser, et d'une pesanteur spécifique de 2,274 à 2,310.

Le gypse spathique (fraueneis, chaux sulfatée la minaire Hauy) est ordinairement d'un blanc plus ou moins jaune.

Il est compacte, disséminé et cristallisé.

L'intérieur est très-éclatant, d'un éclat nacré ou de verre.

La cassure est lamelleuse, il se détache en fragments rhomboïdaux. Il est transparent, très-mou, en lames minces, flexibles, d'une pesanteur spécifique de 2,290 à 2,400.

Ces proportions sont les mêmes que celles de gypse fibreux annoncées par Bucholz; elles s'approchent beaucoup du sulfate de chaux artificiel.

Le gypse exposé au seu, perd son eau de cristallisation, devient opaque, tombe en poussière qui durcit par l'eau.

Il est difficilement fusible; au chalumeau, les bords commencent à fondre.

Les usages du gypse sont très-multipliés: il sert de mortier pour les plasonds; on l'emploie dans la peinture à fresque, pour faire le marbre artificiel; il sert aussi de vernis aux porcelaines, et d'engrais pour les terres.

H.

HALOTECHNIE. C'est l'art de fabriquer les sels.

HALORTIE, nom donné au sulfate d'alumine fibreux qu'on trouve à Idria et en Carniole.

HARMOTOME. Substance connue sous les nons d'hyacinthe blanche cruciforme, andréolite et staurotide.

La variété cruciforme a été analysée par Klaproth; elle est composée de

Silice.	•	•	•	•	•	•	•	49	
Barite	•	•	•	•	•	•	•	18	
Alumin	e.	•	•	•	•	•	•	16	
Eau.	•	•	•	•	•	•	•	15	
Perte.	•	•	•	•	•	•	•	2	
							-		

La variété dodécaèdre a été analysée par Tessaert. Elle contient :

Silice.	•	•	•	•	•	•	•	47,5
Barite	•	•	•	•	•	•	•	16
Alumin	e.	•	•	•	•	•	•	19,5
Eau .	•	•	•	•	•	•	•	13,5
Perte.	•	•	•	•	•	•	•	3,5

100

100

HELIOTROPE. Heliotropium. Heliotrop, Orientalischer Jaspis.

Ce fossile, non poli, a presque l'aspect de la cire verte. Il est ordinairement d'un vert de prés, de céladon ou de poireau. On y remarque toujours des points rouges, des stries ou des veines de la même couleur.

Il est compacte, en fragments anguleux, et en petites grappes. Sa surface est lisse, quelquefois glanduleuse. Il a un éclat gras qui passe à l'éclat de cire. La cassure est conchoïde, et son tissu esquilleux. Il est translacide aux bords. Les lames minces, tenues vers la lumière, sont lemi-transparentes. Il est plus dur que le silex, plus ou moins facile à casser. Se pesanteur spécifique est de 1,633.

On le rencontre dans l'Orient, et surtout en Egypte. D'après le chevalier Napione, ce fossile se trouve en masses entières en Sicile et en Sandaigne, aussi beau que

lans l'Orient.

On en fait des tabatières, des pemnies aux cannes, et l'autres garnitures.

HÉMATITE. Pierre dure composée d'oxide rouge de fer : elle porte aussi le nom de sanguisse. Cette substance net très-commune en Suède.

HEMITROPE. Cristal composé de deux moitlés d'un même cristal, dont une paroît être renversée, tel que le feldspath hémitrope.

HEPAR. Voyez Sulfures alcalins.

HERMÉTIQUE; qui a rapport au grand œuvre. Nom donné par les alchimistes à la chimie.

HIPPOLITHES. Concrétions qui se forment dans les intestins du cheval; elles sont composées de phosphate ammoniaco-magnésien et de phosphate calcaire. (Foyes CALCULS.)

HONIGSTEIN. Voyez Mellite.

HORNBLENDE. Voyez Amphibole.

HOUILLE. Voyez Charbon de terre.

HUILE. Oleum. Oel.

On appelle huile des substances plus ou moins fluides, insolubles dans l'eau sans intermède, inflammables, qui brûlent avec flamme, et qui laissent de la suic. Elles paroissent appartenir exclusivementaux substances organiques. On en distingue deux espèces, les huiles grasses et les huiles volatiles.

Les caractères de l'huile grasse sont d'être fluides à la température ordinaire de l'air, à l'exception des beurres des végétaux. La plupart des huiles passent à l'état concret par un abaissement de température. Quelques-unes restent cependant fluides dans l'hiver le plus rigoureux. Elles sont grasses au toucher, ont une certaine viscosité, s'attachent aux parois du vase, et forment des stries. Elles sont parfaitement transparentes, presque toujours plus ou moins colorées en jaune ou en vert; elles sont très-inflammables, et ne commencent à houillir qu'à 600 degrés Fahr. Elles sont insolubles dans l'eau, et laissent une tache grasse sur le papier. On cite encore pour caractère leur savour douce, leur insolubilité dans l'alcool; mais quant à la saveur douce, les huiles exprimées des semences à enveloppe acre en font exception, telles que l'huile provenant des semences de daphne mezereum, appelée oleum cocognidii, et la soi-disant huile infernale de Jatropha Curcas. L'insolubilité dans l'alcool n'est pas non-plus un caractère général, car l'huile de ricin et de chanvre s'y dissolvent parfaitement hieu. L'alcool très-rectifié dissout, d'après Bucholz, 1/50 d'huile de chauvre: l'alcool chaud en dissout beaucoup plus (1).

Les huiles grasses se trouvent le plus souvent dans les fruits et dans leurs enveloppes. El est remarquable qu'on ne rencontre de l'huile grasse que dans les semences dont le végétal a deux follicules. L'huile de Souchet comestible

Noms des Huiles.

Huile de ricin.

— de pavot conservée, une année. 8 gouttes.

— de lin

— de noix.

— de pavot, nouvelle.

— d'ólives.

— d'amandes douces

— de noisettes.

(Note des Traductours.)

⁽¹⁾ M. Planche a donné une table de la solubilité des huiles fixes dans l'alcool; voyez Bulletin de Pharmacie; juillet 1809. L'alcobi dont il s'est servi étoit rectifié à 40 degrés, aréomètre de Baumé. Mille gouttes d'alcool ont été employées à chaque expérience; alles correspondent environ 500 grains poids de marc.

experus esculentus) en fait cependant exception. C'est e seul exemple où l'huile se trouve dans la racine. On rouve aussi une huile grasse liquide dans certains aninaux, surtout dans les poissons. L'huile de baleine, de nareng, et l'huile de foie de gadus lota en donnent des

xemples.

Le procédé le plus ordinaire pour se procurer l'huile prasse est l'expression. On exprime les fruits, on verse nauite de l'eau bouillante sur le marc, et on exprime pour la deuxième fois : quelquefois on exprime entre des laques échaussées; ou bien on fait torrésier les semences auparavant, soit par le seu, soit en les exposant à la vapeur le l'eau. Dans certains cas, comme avec les olives, on entasse les fruits pour qu'ils s'échaussent et sermentent : en les exprime ensuite.

On peut se procurer quelques huiles solides, comme celles de laurier et de cacao, en faisant bouillir ces fruits écrasés avec de l'eau. L'huile, en raison de sa pesanteur pécifique moindre, vient nager à la surface, qu'on peut

enlever après le refroidissement.

Par ce moyen on n'enlève pas tout, et la séparation des parties solides qui s'élèvent avec l'huile, est pénible. Co mode est impraticable pour les semences mucilagineuses.

La manière d'opérer l'extraction des huiles doit influer, sur leurs qualités. Les fruits renferment, outre l'huile, plus ou moins de mucilage qui se mêle à l'huile dans un état modifié, selon la température qu'on emploie. La meilleure qualité d'huile d'olive est celle qu'on exprime des fruits non fermentés: on l'appelle huile vierge. Vient ensuite l'huile des fruits fermentés.

La troisième espèce, l'huile commune, est extraite en délayant le marc exprimé dans l'eau bouillante, et en exprimant : on fait alors la séparation de l'huile qui surnage l'eau. L'huile de première qualité doit être exprimée à froid, en choisissant les fruits mûrs, et en éloignant tout outil pénétré d'huile rance.

Les matières mucilagineuses se séparent de l'huile par le repos; une partie reste cependant combinée avec elle. Le dépôt qui se forme dans les huiles fraîches est un mélange de parties mucilagineuses et fibreuses. Si l'on laissoit ainsi déposer les huiles dans un endroit frais, m pourroit les obtenir plus claires et plus pures en la décantant. Les huiles de noix, d'olive et de lin, qu'on expose quelque temps à l'air, acquièrent plus de blancheur. Il est préférable de les couvrir d'une couche minos d'eau.

En Hollande, on clarifie l'huile de lin de la manien suivante. Dans un pot vernissé on met ; de sable fin, autant d'eau, et l'huile à purifier. On couvre le vase d'un cloche de verre, et on l'expose au soleil. On remue den tois par jour le mélange; et quand l'huile est bien blanche,

on la décaute au bout de deux jours de repos.

Pour purifier des huiles qui ont de la couleur et l'édeur, on peut employer l'acide sulfurique. Dans me vase de terre on met de once d'acide sulfurique, et me verse dessus rapidement a livres d'huile de navette, qui est naturellement jaune et épaisse. On agite le mélage avec soin. L'huile se trouble, devient verte; il se sépandes parties charbonnées qui se déposent aux parois du vas La couleur verte disparoît, et l'huile devient blanche. Au bout de quelques jours elle peut être employée, et doit être décantée. Si elle est encore un peu jaune, on répêt l'opération avec l'acide sulfurique affoibli. L'huile qui a eu le temps de se déposer est d'autant meilleure. La couleur verte que l'huile prend immédiatement après le mélange de l'acide, provient du bleu noirâtre du charbon avec le marc jaune de l'huile.

On peut ajouter aussi à l'huile un peu d'eau pour le enlever les dernières parties d'acide; mais, sans un long repos, une quantité d'eau reste mêlée, et l'huile pétile lorsqu'on en jette dans le feu. Pour enlever l'acide, or peut employer aussi de la craie ou de la potasse, mais le sulfate de chaux qui se forme ne se dépose que lentement, et l'emploi de la potasse rend le procédé plus cher.

Les huiles grasses acquièrent par la vieillesse une oder et une saveur acre : elles deviennent rances. Par une élévation de température, on peut leur communiquer cette rancidité. L'huile exprimée de semences torréfiées est toujours plus ou moins rance. Cette décomposition parolt surtout avoir lieu dans les parties mucilagineuses ou glu-

tineuses, car les huiles qui en contiennent beaucoup deviennent rances très-promptement.

La pesanteur spécifique est dans les limites de 0,9403

(huile de lin) et 0,9153 (huile d'olive).

Comme la plupart des semences contiennent, outre l'huile, du mucilage et du gluten qui se combinent avec l'huile, ces substances servent à réunir l'huile à l'eau. Si l'on agite une huile mucilagineuse avec l'eau, il en résulte une liqueur laiteuse qu'on appelle émulsion. Voyez art. Emulsion. Bucholz confirme l'opinion de Proust, que l'émulsion de graines de chanvre est la combinaison des parties huileuses avec l'albumine ou avec le gluten, mais point avec le mucilage. Ce qui paroît être de même dans toutes les émulsions.

A une température de 600 degrés Fahr., l'huile commence à bouillir et passe dans le récipient; elle se décompose en même temps. Il passe d'abord un liquide aqueux, acide; vient ensuite une huile plus ou moins colorée.

L'huile empyreumatique devient plus légère par des rectifications réitérées, acquiert la volatilité des huiles essentielles, et devient soluble dans l'eau. A chaque rectification, il se forme de l'acide acétique, et il reste un résidu charbonneux.

Lorsqu'on distille des briques pénétrées d'une huile grasse à feu nu, on obtient un produit fétide appelé huile

des briques ou bien huile des philosophes.

Les vapeurs de l'huile grasse brûlent avec une flamme blanchâtre. Dans les lampes, la mêche convertit l'huile en vapeur avant qu'elle ne s'enflamme. La vapeur enflammée donne une chaleur suffisante pour convertir une plus grande quantité d'huile en vapeurs : la combustion continue de cette manière jusqu'à ce que toute l'huile soit consumée. La mêche a en même temps l'avantage d'empêcher que l'huile n'arrive pas en plus grande quantité qu'il est nécessaire pour la combustion. Lorsqu'on augmente le courant d'air, comme dans les lampes d'Argand et dans la mêche creuse cylindrique, l'huile est réduite davantage en vapeurs, et la combustion est plus vive. La lumière et le calorique sont tellement augmentés, que les

32

parties charhonneuses brûlent aussi, ce qui n'a pas lieu

dans les lampes ordinaires.

Si l'huile étoit chauffée sur-le-champ jusqu'à 600 degr. Fahr., on n'auroit pas besoin de mêche. Il est confirmé par l'expérience, que l'huile chauffée jusqu'à ce degré de température s'enflamme spontanément.

La plupart des huiles passent à l'état de solidité par un abaissement de température plus ou moins considé-

rable.

Les huiles exposées au contact de l'air ou du gaz oxi-

géné éprouvent des altérations remarquables.

Les unes s'épaississent, deviennent opaques, blanches, mais restent toujours grasses, comme l'huile d'olive, d'amande, de behen, de navets, etc. On les a appelées huiles grasses proprement dites. D'autres, exposées en couches minces à l'air, se dessèchent. On leur a donné le nom d'huiles siccatives. Leur principal usage est dans la peinture.

L'huile de lin, de noix, de pavot et de chanvre appartiennent à cette section. On rend ces huiles beaucoup plus

siccatives en les faisant bouillir avec la litharge.

Pour cela, on fait bouillir 1 livre d'huile avec ; once de litharge et autant de céruse, et on écume de temps en temps. Lorsque l'écume devient moindre et prend un aspect rougeâtre, on diminue le feu. L'huile se clarifie ensuite par le repos.

Par cette opération, la litharge est en partie réduite à l'état métallique, d'où l'on a voulu conclure que l'huile acquéroit de la consistance en absorbant de l'oxigène.

D'après les expériences de Chaptal, cet épaississement provient non seulement de l'oxigène, mais aussi de ce qu'une partie d'oxide se dissout dans l'huile et lui donne de la consistance. Les oxides de plomb sont plus propres à épaissir les huiles, parce qu'ils sont plus solubles que les autres oxides.

Chaptal recommande en outre de faire bouillir les huiles, outre la litharge et la céruse, avec du gypse et la teme d'ombre. Le gypse paroît contribuer à rendre les huiles siccatives en absorbant l'eau et le mucilage qu'elles contiennent. La dessication rapide à l'air peut provenir de

l'absorption de l'oxigène, car le plomb en dissolution tend à reprendre l'oxigène qui lui a été enlevé par l'ébullition.

L'huile de lin peut dissoudre le quart de son poids de litharge; par le refroidissement elle s'épaissit, présente une masse élastique semblable au caoutchouc impénétrable

par l'eau.

Lorsqu'on fait bouillir l'huile avec l'oxide de mercure, l'oxide se réduit à l'état métallique; l'huile acquiert de la consistance, mais jamais celle que les oxides de plomb lui communiquent. Les oxides de fer se dissolvent aussi dans

les huiles et les rendent brillantes (1).

On peut aussi combiner l'huile avec les oxides métalliques en précipitant une dissolution de savon par des sels métalliques. Les emplatres sont des exemples de combinaison d'huile avec les oxides métalliques. La découverte suivante, par Schéele, est remarquable. On fait bouillir 1 partie de litharge avec 2 parties d'huile d'olive et une quantité suffisante d'eau; on agite jusqu'à ce que le plomb soit dissous. Après le refroidissement de l'emplatre, on décante l'eau : elle contient une substance sucrée qu'on peut rapprocher à l'état de sirop par l'évaporation. Si Thuile n'étoit pas rance, l'eau ne retient pas une trace d'oxide de plomb. Lorsqu'on chauffe fortement ce sirop, les vapeurs s'enflamment à l'approche d'une bougie. Il exige une température assez considérable pour distiller." La moitié passe cependant comme un sirop épais et conserve la saveur sucrée; l'autre partie se décompose. Il passe une huile brune qui a l'odeur d'acide pyro-tartarique. Il reste un léger charbon dans la cornue. Le liquide sucré ne cristallise pas : étendu d'eau il ne fermente pas. L'acide

⁽¹⁾ M. Henry, chef de la pharmacie centrale des hôpitaux de Paris, vient de faire quelques expériences sur la combinaison des huiles avec les oxides métalliques, et particulièrement sur ceux formés par les oxides de plomb; voyez Bulletin de Pharmacie, août 1810. D'ou il résulte : 1º que la litharge, dite anglaise, est la scule propre à former des emplâtres; 2º que de tous les oxides de plomb, la litharge qu'on regarde comme un mélange d'oxide rouge et d'oxide jaune, à demi-vitrifié, est la seule qui puisse se combiner parsaitement avec les huiles pour sormer des emplâtres; 3º enfin, que l'oxide rouge de plomb ou minium, l'oxide jaune de plomb ou massicot, et l'oxide puce de plomb, ne sont pas propres à sormer de combinaison exacte avec les huiles. (Note des Traducteurs.)

500 HUI

nitrique qu'on fait distiller avec lui le convertit en acide oxalique (1).

Le soufre se dissout dans les huiles grasses à l'aide de la chaleur, et présente une liqueur rougeatre. Ce composé fournit, par la distillation, une quantité considérable de gaz hydrogène sulfuré. Après le refroidissement, une grande quantité de soufre cristallise; on peut obtenir ainsi le soufre en octaèdres réguliers.

Le phosphore se dissout dans les huiles grasses en petites quantités.

La dissolution dégage du gaz hydrogène phosphoré par la distillation.

L'huile phosphorée qu'on applique sur d'autres corps, les rend luisants dans l'obscurité. L'huile saturée de phosphore, à l'aide de la chaleur, le dépose cristallisé en octaédres, d'après Pelletier.

Le charbon n'a pas d'action sensible sur les huiles grasses, si ce n'est qu'il leur enlève quelques impuretés et les rend plus claires.

(1) M. Frémy, pharmacien à Versailles, assure cependant que la rancidité des huiles n'a aucune influence sur la formation de cette substance.

Pour en séparer entièrement le plomb, il saut y saire passer un excès de gaz hydrogène sulsuré; on sépare le sulsure de plomb sormé, et on

chasse l'hydrogène excédant par l'ébullition.

Si l'on expose cette liqueur épaisse à une forte chaleur, elle prend seu. Sa distillation exige le même degré de chaleur que celle de l'acide sulfurique; il passe une partie du principe doux, qui n'est pas décomposé, en sorme de sirop épais, et qui conserve sa saveur; il devient ensuite empyreumatique. Il monte enfin une huile brune, et il reste dans la cornue un charbon léger, friable, qui ne contient pas de plomb.

Cette matière ne cristallise pas.

Mélée avec l'eau à une température élevée, elle n'éprouve point de fermentation.

L'addition de la levure ne favorise pas non plus la fermentation spiritueuse.

Elle se mêle à l'alcool et se précipite avec lui sous forme de matière glutineuse.

Si l'on distille de l'acide nitrique sur cette matière, on obtient de l'a-

cide oxalique.

M. Frémy a sait aussi des expériences dans l'intention de connoitre la cause de la formation de cette substance. Voyez les Annales de Chimie, tom. 62. (Note des Traducteurs.)

HUI 501

Les huiles se combinent avec les terres et avec les alcalis. Voyez art. Savons.

Les huiles grasses s'y unissent mieux que les huiles siccatives.

Lorsqu'on mêle de l'acide sulfurique concentre avec les huiles grasses, il y a dégagement de chaleur; il se forme de l'acide sulfurique en raison de ce qu'une partie d'oxigène de l'acide sulfureux se porte sur l'huile. La nature de l'huile est altérée: elle devient noire, acquiert une saveur amère, et se dissout dans l'alcool. Il se forme alors

du gaz acide carbonique.

En versant lentement l'acide sulfurique concentré dans l'huile, on la convertit en savon acide. Ce composé est peu soluble dans l'eau bouillante. Dans un mortier de verre, on peut combiner 3 parties d'huile avec 2 parties d'acide, on lave ensuite le composé. Cette espèce de savon est plus soluble dans l'eau, si on le prépare en versant de l'acide sulfurique dans du savon alcalin. On redissout le précipité dans l'alcool pour le séparer du sulfate alcalin, et on fait évaporer la liqueur alcoolique. Ce composé n'est pourtant pas un savon. Aussi l'acide n'est pas combiné avec l'huile, il y adhère seulement

Hatchett, en traitant les huiles grasses par l'acide sulfurique, a formé du tannin. L'huile de lin forme bientôt avec l'acide sulfurique une masse noirâtre, soluble en partie dans l'eau froide. La dissolution filtrée précipite la gélatine. La masse se dissout aussi dans l'álcool; la liqueur est troublée par la gélatine. La partie noire, insoluble dans l'alcool, a paru être une huile épaissie. Cent grains d'huile d'olive, traités par l'acide sulfurique, ont laissé 55 grains de charbon. Le résidu charbonneux que l'on trouve après la combustion de l'huile, sans l'avoir traitée par l'acide sulfurique, est bien moins considérable.

L'acide nitrique concentré agit avec beaucoup de vivacité sur les huiles grasses. Avec les huiles siccatives, le dégagement de calorique est tellement considérable, qu'il y a inflammation. Les huiles grasses s'enflamment aussi par l'acide nitrique, à l'aide d'un peu d'acide sulfurique, Lorsqu'on emploie de l'acide nitrique foible, il se dégage en chauffant du gaz nitreux et du gaz acide carbonique; .502 HUI

l'huile passe d'abord, selon Trommsdorff, à l'état de cire et ensuite à celui de résine. On n'a pas encore entièrement décomposé l'huile par l'acide nitrique; la difficulté est que l'huile et la masse résineuse nagent toujours à la surface. On prétend cependant avoir converti l'huile d'olive par ce moyen en acide oxalique et en acide tartarique.

Les huiles absorbent, d'après Priestley, une quantité considérable de gaz nitreux : elles s'épaississent et devien-

nent spécifiquement plus pesantes.

L'acide muriatique n'agit que foiblement sur les huiles grasses; il les épaissit un peu, les rend plus foncées sans les convertir en résine.

L'acide muriatique oxigéné les rend bien plus épaisses, les convertit d'abord en une espèce de cire, ensuite en acide tartarique et citrique. Voyez Cornette, Annales de Crell, t. 2, p. 149; et Proust, sur l'inflammation des huiles par l'acide nitrique, Journal de Schérer, t. 6, p. 221.

Certaines huiles, quand on les mêle ensemble, agissent chimiquement; le mélange s'échausse et finit par prendre seu. On a des exemples de ces sortes d'inflammations spontanées dans les vaisseaux de guerre et dans les

magasins, qui deviennent la proie des flammes.

Un mélange de 4 liv. de graisse un peu molle et 2 liv. d'huile de lin, de chanvre ou de toute autre huile siccative, s'échausse au bout de quelques heures; quand on empêche cette chaleur de s'échapper, en enveloppant le vase avec de la slanelle, la température augmente, et il s'ensuit une inflammation. Les mêmes phénomènes ont lieu, quand les huiles mêlées d'ocre ou avec quelques autres matières colorantes, sont portées sur les étosses et roulées légèrement en paquets. Les tas s'échaussent, se consument en cendres, et s'enslamment quelquesois.

Le blakwad (manganèse oxidé terreux) a été vendu autrefois comme matière colorante noire. Cet usage est aboli aujourd'hui, parce qu'étant mêlé avec les étoffes huilées, les magasins furent toujours incendiés spontanément par ce mélange. Voy. Blak et Ann. de chimie. Black attribue cette tendance à prendre feu à l'affinité des substances pour l'oxigène; cette explication est purement

hypothélique et a besoin d'être confirmée par l'expérience.

Lavoisier a recueilli les produits que fournit l'huile d'olive d'olive par la combustion; 19,25 grains d'huile d'olive ont consommé 62 grains de gaz oxigène. Il obtint 54,21 grains d'acide calorique et 27 grains d'eau. D'après cela 100 grains d'huile d'olive seroient composés de

				7		100
Hydrogène.	•	•	•	•	•	21,000
Oxigene	•	•	•	•	•	29,625
Carbone	•	•	•	•	•	49,375

D'après Berthollet, l'huile d'olive seroit composée de

Carbone .						
Hydrogène	•	• ,	•	•	•	31,9
Oxigène .	•	•	•	•	•	2,5
						100

L'emploi des huiles grasses est généralement connu. Elles servent aux aliments, à la combustion, pour les savons, la peinture, etc. Voyez Jean-Diet. Brandis, Commentatio de oleorum unguinosorum natura, Gætt., 1785; Iust. Arnemanni Commentatio de oleis unguinosis, Gætt., 1785.

Les huiles volatiles, appelées aussi huiles éthérées ou essentielles, ont les caractères suivants:

Elle sont fluides, souvent aussi fluides que l'eau; quelquefois elles sont visqueuses, très-inflammables.

Elles ont une odeur forte et une saveur âcre.

Elles entrent en ébullition à une température qui ne passe pas 100 degrés centig.

Elles sont solubles dans l'alcool et se dissolvent aussi dans l'eau.

On peut les volatiliser sans qu'il reste une tache grasse sur le papier.

Presque toutes les huiles volatiles proviennent des végétaux, et elles se trouvent dans toutes les parties de la plante, comme dans la racine, l'écorce, le bois, les 504 HUI

feuilles, les fleurs et les fruits. On ne les trouve jamais dans le cotyledon, qui est particulièrement le siège des huiles grasses.

On les obtient par l'expression et par la distillation.

Lorsque l'huile volatile est très-fluide, et si elle se trouve dans des cellules creusées dans leurs zestes, l'expression est suffisante. L'huile de citron, d'orange, de bergamotte, en sont un exemple. En pliant ces fruits et en les comprimant avec les doigts, on voit sortir de chaque cellule des gouttelettes d'huile qui s'enflamment à l'approche d'une bougie.

En Provence et en Italie, où l'on prépare ces huiles en grand, on déchire l'écorce en frottant les fruits sur une machine qui a des pointes à la surface; le liquide coule dans des vaisseaux. Par le repos, le marc se dépose

et l'huile surnage.

Ordinairement on emploie la distillation pour obtenir les huiles volatiles. A cet effet, on verse sur les plantes, dans l'alambic, autant d'eau pour qu'elles soient trempées

et qu'elles ne touchent pas le fond de l'alambic.

L'eau qui passe entraîne l'huile, ce qui la rend laiteuse. La dissolution doit se faire à une température que l'on augmente promptement, afin que l'huile ne se volatilise pas avant que l'eau n'entre en ébullition. L'eau doit couler en filet. Il ne faut pas qu'elle sorte trop chaude, ce qui volatiliseroit une partie d'huile ou la rendroit empyreumatique. Les huiles qui se figent doivent être reçues dans un scrpentin à l'eau chaude. On continue la distillation jusqu'à ce que l'eau ne passe plus laiteuse, ou jusqu'à ce qu'elle n'ait plus l'odeur de la plante. Voyez la Planche, 1er volume, article Alames.

Lorsqu'on n'emploie pas trop d'eau dans la distillation, l'huile volatile ne peut pas y rester combinée; elle s'en sépare, vient nager à la surface, ou se dépose au fond du

vase, selon sa pesanteur spécifique.

On enlève l'huile légère par le moyen d'un siphon, ou par une mêche de coton qu'on trempe dans l'huile, dont l'autre extrémité correspond à un vase pour y conduire l'huile. D'autres emploient un entonnoir ou le récipient florentin. On peut très-bien séparer l'huile par du papier

HUI 5o5

Joseph mouillé. Quand l'eau a filtré, on fait quelques piqures dans le papier, et on reçoit l'huile dans un autre vase.

Quant aux végétaux qui cèdent difficilement l'huile, comme ceux qui donnent une huile pesante, il faut cohober plusieurs fois pour retirer toute l'huile.

Une partie de l'huile reste toujours combinée avec l'eau. On appelle ces eaux ainsi chargées, eaux aromatiques distillées.

Dans la France méridionale, les distillateurs transportent leurs alambics dans les champs au milieu des plantes aromatiques, pour les distiller, ce qui leur évite le transport des plantes.

La quantité d'huile des végétaux diffère suivant la saison. Les racines sont plus chargées au printemps, les bois et les écorces dans l'hiver. Les plantes contiennent leur maximum d'huile dans l'été après leur entier développement, les fleurs étant ouvertes; et les fruits, quand ils sont parvenus à leur maturité. Les plantes et les fleurs doivent être cueillies dans un temps sec.

Certaines fleurs, d'une odeur très-agréable, ne donnent pas d'huile à la distillation, parce qu'elle se décompose trop facilement, comme celles de tubéreuse, de lys, de violette, etc. On les met couche par couche avec du coton pénétré d'huile (de behen); on renferme bien le vase qu'on expose alors pendant quelque temps au bainmarie ou dans le fumier de cheval. L'huile grasse se charge des parties odorantes qu'on peut lui enlever ensuite par l'alcool. Chaptal croit qu'on pourroit obtenir ces espèces d'huiles par une lessive alcaline foible; jusqu'à présent il n'a pas reussi; l'huile séparée avoit perdu de son odeur.

La plupart des huiles volatiles sont fluides et colorées. L'huile d'absynthe est brune, celles de cannelle et d'origan de Crète, sont jaunes; l'huile de camomille est bleue, celles de cajaput et de mille-feuilles sont vertes. Le plus grand nombre est jaune ou rougeâtre. L'odeur des huiles varie à l'infini.

La saveur est presque toujours âcre et brûlante. On

٩

5oS HUI

retire quelquesois des substances acres une huile qui n'a pas la même saveur. Le poivre en est un exemple.

Les huiles volatiles ont presque toutes une pesanteur spécifique moindre que celle de l'eau; quelques-unes, comme l'huile de cannelle, de giroste et de sassafras, s'y enfoncent cependant. Leur pesanteur spécifique est entre les limites de 0,8697 et 1,0439.

L'eau dissout une petite quantité d'huile volatile et contracte l'odeur et la saveur de l'huile. L'alcool les dissout

en abondance.

Lorsqu'on chauffe les huiles volatiles, elles s'évaporent sans être décomposées, à moins que la température ne soit trop élevée. Elles sont bien plus inflammables que les huiles grasses, ce qui provient de leur grande volatilité. Elles brûlent vivement avec une flamme blanche et absorbent davantage d'oxigène dans la combustion que n'en absorbent les huiles grasses; les produits de la combustion sont de l'eau et du gaz acide carbonique. Elles sont composées des mêmes parties constituantes que les huiles grasses; mais elles paroissent contenir une plus grande quantité d'hydrogène. Lorsqu'on les distille étant mêlées avec du sable et de l'argile, on obtient de l'eau, du gaz hydrogène carboné, une huile plus épaisse, et peu de charbon pour résidu. En réitérant l'opération plusieurs fois, on parvient à décomposer entièrement l'huile.

Une observation de Proust est remarquable. Il trouva qu'il se forme de l'huile en faisant dissoudre le fer de fonte dans l'acide muriatique; elle se combine avec le gaz hydrogène et lui communique une odeur désagréable.

Voyez Journal de physique, f. 49, p. 155.

Par un abaissement de température, les huiles deviennent solides. La véritable huile de rose de Perse est cristallisable à la température ordinaire de l'air. De 4 livres d'huile de menthe poivrée, rectifiées avec de l'eau, Klaproth obtint 2 ½ livres d'huile fluide, et 4 ½ onces d'huile en aiguilles blanches, qui restèrent solides à la température ordinaire. Ces cristaux ont la saveur de l'huile à un degré éminent. Chauffés légèrement, ils passent à l'état d'huile fluide. Dans le résidu aqueux de la distillation, se trouvoit une masse résineuse très-solide, d'un

brun rougeatre, et d'une saveur amère. Les huiles d'anis et de fenouil se solidifient à 10° centig. Les huiles de bergamotte et de cannelle coagulées deviennent fluides à une température de 11° centig.

Margueron a exposé plusieurs huiles à un froid de 17° au-dessous de zéro. Une partie s'est cristallisée et a laissé dégager un fluide élastique. Les cristaux étoient en partie formés d'huile et d'autres substances. Les uns avoient la propriété de l'acide benzoïque, et tous les autres celle du véritable camphre. On remarque des cristallisations semblables dans les huiles par un long repos. (Margueron, Journal de physique, t. 45, p. 136.)

Les huiles conservées dans des vaisseaux clos, au contact de lumière, subissent des altérations particulières. Leur couleur devient plus foncée : elles acquièrent plus de consistance et une pesanteur spécifique plus considérable.

Selon Tingry, ces changements ne proviennent pas de l'absorption du gaz oxigène, il s'opère une véritable combinaison de lumière avec l'huile. Mais si on considère que la pesanteur spécifique et le poids des huiles augmentent, sans changer de volume, on se persuade difficilement que cela provienne de l'addition d'un principe impondérable. La quantité d'huile et d'air dans les vaisseaux influe beaucoup sur cette décomposition. Voyez Tingry, Journal de physique, t. 46, p. 161 et 294.

Les huiles au contact de l'air deviennent plus foncées et plus épaisses. Selon Priestley, l'oxigène de l'air se combine avec elles, forme de l'eau et un acide qui attaque le bouchon de liége; elles perdent leur odeur particulière et se convertissent en grande partie en résine.

Quand l'huile n'est pas encore entièrement décomposée, on la distille pour séparer celle non altérée avec l'eau chargée de cette même huile; l'huile résinifiée reste dans la cornue. Plusieurs de ces huiles péuvent cependant être conservées à l'abri de l'air pendant 10, 20 à 50 ans.

Le soufre se dissout dans les huiles à l'aide de la chaleur : on appelle ces composés baume de soufre. On les prépare en faisant digérer la fleur de soufre avec l'huile, 508 HUI

ou bien en y faisant dissoudre le baume de soufre fait avec une huile grasse.

Les huiles saturées de soufre à l'aide la chaleur, laissent une partie de soufre cristalliser par le refroidissement. Selon Pott, l'huile d'anis retient la plus grande quantité de soufre en dissolution.

Le phosphore se dissout dans les huiles volatiles; ces composés différent peu de ceux obtenus avec l'huile grasse.

Les alcalis fixes se combinent imparfaitement avec les huiles volatiles; ces composés sont nommés par les chi-

mistes français savonules.

La combinaison de la potasse avec l'huile de térébenthine, appelée savou de Starkey, est employée en médecine. On fait digérer de la potasse caustique chaude avec l'huile de térébenthine, et on remue jusqu'à ce qu'il se forme une masse visqueuse homogène. Dans cette circonstance, l'huile est altérée et se rapproche des résines. Les acides décomposent le savonule et en précipitent une masse résineuse.

Les huiles volatiles se combinent avec l'ammoniaque à l'aide de la distillation. L'eau de chaux ne forme pas de savon avec elles.

Les huiles n'agissent pas sur les métaux, et paroissent

à peine s'unir aux oxides métalliques.

L'acide nitrique concentré enflamme les huiles ou les épaissit; alors elles passent à l'état d'une véritable résine; pendant cette action, il se dégage du gaz nitrique et du gaz acide carbonique. Par l'acide nitrique foible, on forme de l'acide oxalique.

Le gaz nitreux est considérablement absorbé par les huiles; elles paroissent le décomposer et elles se convertissent en résine.

L'acide sulfurique concentré épaissit les huiles volatiles, les charbonne; il se forme de l'acide sulfureux et

du gaz hydrogène carboné.

L'acide muriatique liquide n'agit que foiblement. Le gaz acide muriatique qu'on fait passer dans l'huile de térébenthine, forme une substance particulière, dont les phénomènes ont été décrits à l'article CAMPHRE,

muriatique oxigéné convertit les huiles volatiles abstance analogue à la résine.

ls n'ont pas beaucoup d'action sur les huiles. Les n opèrent la combustion à l'aide de la chaleur. ate suroxigéné de potasse les enflamme par le s sels métalliques qu'on laisse en contact avec se décomposent à la longue. Une dissolution n agite avec une huile volatile, laisse précipiter uile acquiert, selon Vauquelin, la propriété de ren cristaux.

viles volatiles se dissolvent les unes les autres: olvent les huiles grasses, les résines, les baumes utchouc.

l'on brûle une huile volatile sous une cloche remaz oxigène, il se forme de l'eau et de l'acide car-

Le résidu est du charbon très-pur sans alcali. Si passer une huile volatile à plusieurs reprises à a chaux ou la potasse caustique, on obtient d'eau. Peres, dans le Journal de pharmacie de dorff, t. 8, p. 399, prétend avoir formé de l'huile en distillant l'huile d'olive avec l'acide nitrique. oit autrefois admis dans les huiles volatiles un particulier, appelé par Boerhave spiritus Rector, odorant ou arôme. Tous les caractères qu'on a à ce principe sont ceux qu'on trouve à l'huile le. Il paroît que cet arôme n'existe pas et que la d'agir sur nos organes appartient à toutes les es susceptibles de se volatiliser. Les huiles volatieuses sont souvent falsifiées par les huiles grasses, uiles volatiles indigènes, par l'alcool, etc.

couvre la présence des huiles grasses par la dis-: elles restent dans la cornue, tandis que l'huile

passe dans le récipient.

ues gouttes de cette huile qu'on fait évaporer sur r, y laissent une tache grasse, tandis que l'huile

¿évapore en totalité.

sification par l'huile de térébenthine, ou par le e Copahu, est plus difficile à découvrir. La comde ces huiles avec une huile vraie, est toujours ure manière. On peut reconnoître aussi en quelque sorte la présence de l'huile de térébenthine, en brit lant un morceau de papier trempé dans l'huile soupconnée falsifiée; en le soufflant, on aperçoit la fumée et l'odeur de térébenthine. L'huile falsifiée avec l'alcool, rend l'eat laiteuse; cette épreuve n'est cependant pas toujour exacte, car beaucoup d'eau peut être troublée aussi par un peu d'huile véritable.

Les usages des huiles volatiles sont très-multipliés: les unes servent dans l'art de guérir; les autres, comme l'huile de térébenthine, sont employées à dissoudre les

résines et à former les vernis, etc.

On n'a pas encore rencontré de l'huile volatile dans le substances animales, excepté dans les fourmis. Voyez W. B. Trommsdorff, dissert. de oleis vegetabilium essentialibus, eorumque partibus constitutivis. Erfordiæ, 1766

Il y a des huiles qui sont produites par les substances of ganiques; la farine, le sang, etc., exposés à une tempé rature au-dessus de l'eau bouillante dans un appareil dis tillatoire, donnent cette huile. Elle a une odeur désagrés ble, une saveur âcre, amère, une couleur foncée et un consistance épaisse. On les appelle huiles empyreums tiques.

L'huile qui passe d'abord en distillant ces substances, est jaune, elle devient toujours plus foncée, et passe à la

fin épaisse et noire.

Par des distillations réitérées, elle devient blanche, soluble dans l'eau et dans l'alcool, et s'approche beaucoup des huiles volatiles.

Les huiles empyreumatiques retirées des matières animales contiennent aussi de l'azote, tandis que celles de substances végétales sont composées de carbone, d'hydregène, et peut-être d'une petite quantité d'oxigène.

Huile animale. Oleum animale æthereum. Thierisches Oel von Dippel.

Lorsqu'on distille des substances animales comme du sang, des os, des cornes, etc., leurs parties constituantes, l'hydrogène, le carbone, l'oxigène et l'azote, s'unissent dans d'autres proportions, et forment des combinaisons nouvelles. Il se dégage du gaz acide carbonique, du gue

hydrogène carboné, du carbonate et du prussiate d'ammoniaque et une huile empyreumatique.

Par plusieurs rectifications, on peut ramener cette huile à l'état des huiles volatiles, comme on vient de le dire à la fin de l'article précédent.

Dans cet état, on l'appelle huile animale de Dippel.

Il n'est pas nécessaire, comme Dippel l'a fait, de l'obtenir du sang, toutes les matières animales donnent le même produit; on choisit cependant les substances gélatineuses et albumineuses de préférence.

La purification de cette huile, d'après Dippel, est pé-

nible; il la rectifioit 20 à 30 fois.

Le procédé de *Model* est bien plus avantageux, il n'exige que la précaution d'introduire l'huile à rectifier par un entonnoir à long col, plongeant presqu'au fond de la cornue, pour ne pas salir la voûte; il suffit de distiller doucement au bain de sable, et d'enlever les premiers produits.

L'huile animale rectifiée est blanche et transparente comme de l'eau; elle est en partie soluble dans l'eau, en partie soluble dans l'alcool.

L'huile la mieux lavée communique encore à l'eau, selon Parmentier, la propriété de verdir le sirop de violette. Elle ramollit beaucoup le caoutchouc.

Broyée long-temps avec la potasse, Schulze obtint un savon qui forma dans le sulfate de fer du bleu de Prusse.

L'acide nitrique concentré peut l'enflammer. Les acides minéraux l'épaississent et la rendent brune. Au contact de l'air et de la lumière, elle devient jaune et brune, et laisse déposer du charbon. On la conserve dans des petits flacons, et à l'abri du contact de la lumière avec moitié d'eau distillée; on les tient renversés de manière que l'eau touche le bouchon. La cause de ce changement de couleur n'est pas bien connue. D'après Lavoisier, la couleur noire provient de ce que l'oxigène de l'air est absorbé, qui forme de l'eau avec l'hydrogène de l'huile, et le carbone est séparé. Les acides très-affoiblis donnent aussi une couleur noire à l'huile animale.

Les huiles empyreumatiques des végétaux, traitées de

la même manière, ne donnent pas cette huile.

Malgré sa dénomination, Dippel n'a pas découvert cette huile. Van Helmont, voyez son Aurora Medicina, paroit l'avoir connue; et Homberg l'a retirée des excréments d'homme. D'après un rapport de Schulze, le comte Wittgenstein, de Berlin, a retiré des excréments d'homme un huile rectifiée très-fine.

Huile de briques. Voyez Huile.

Huile douce de vin. Voyes Éther sulfurique.

Huile empyreumatique. Voyez Huile et Huile animal

Huile essentielle. Voyez Huile.

Huile des fourmis. Oleum formicarum. Ameisen Odl Les fourmis contiennent deux espèces d'huiles, un

huile éthérée : elle étoit connue par Sperling.

(Dissert. de Chim. formicarum analysi viteb., 1689)
Homberg (Elém. de Paris, 1712, p. 353), Neumann (Act
Phys. med. A. N. C., tom. 2, p. 304), Marggraff, de
plusieurs autres, la trouvèrent dans leurs analyses des
fourmis. Neumann l'obtint en distillant de l'alcool avec des
fourmis; et remettant le produit de la distillation plusieurs
fois avec d'autres fourmis, il passa un liquide blanc, clair,
qui surnageoit à la surface de l'alcool.

Le spiritus magnanimitatis d'Hoffmann est une combinaison de cette huile avec l'alcool, qu'il obtint par la digestion de l'alcool sur les fourmis. La quantité d'huile

paroît dépendre de plusieurs circonstances.

Rouelle obtint de 12 onces de fourmis 1 goutte d'huile, tandis que Hermbstædt retira d'une livre de fourmis 1 gros

et 6 grains d'huile.

Les fourmis renferment en outre une huile grasse. On l'obtient du résidu des fourmis distillées par l'expression. La quantité de cette huile va, sur i livre de fourmis, à 1 gros à peu près : elle a une couleur vert-jaunâtre, se

solidifié à une température plus basse que celle d'olivé,

et s'approche du suif ou de la cire.

D'après Hermbstædt, on peut séparer les deux huiles de la manière suivante : on verse 3 parties d'eau sur les fourmis que l'on distille ensuite dans une cornue, jusqu'à moitié. Sur le produit distillé nage l'huile éthérée. On exprime le résidu de la cornue, et l'on fait passer la liqueur à travers un linge. Au bout de quelques jours de repos, l'huile grasse se separe et se rassemble à la surface.

Huile de Petrole. Voyez Bitumen petrole.

Huile des Philosophes. Voyez Huile.

Huile de Poissons. Voyez Huile.

Huile de succin. Oleum succini. Bernstein Oel.

Quand on distille du succin, on obtient une huile jaunatre qui finit par être presque noire à mesure qué la disfillation avance, parce qu'elle entraîne une partie de charbon : ce produit est l'huile de succin.

Par des rectifications réitérées, on l'obtient plus légéré It d'une couleur plus blanche. Rouelle, pour avoir l'huile Blanche par une seule distillation, la mêla avec de l'éau, et distilla au degré de l'eau bouillante. La partie la plus pure de l'huile passe avec l'eau, et la surnage. Selon Géhlen, l'addition de l'eau ne présente pas ces avantagés. Il l'a obtenue très-blanche en la distillant avec 2 parties d'alcool, jusqu'à ce que les gouttes d'huile qui passoient n'étoient plus solubles dans l'alcool. On ajoute alors au produit distillé une quantité suffisante d'eau pour en séparer l'huile qui vient nager à la surface.

La lumière n'altère pas l'huile de sa ccin. Combinée avec Pammoniaque, on obtient une espèce de savon connú sous le nom d'eau de Luce. Traitée par l'acide nitrique, elle se convertit en une résine jaune, soluble dans l'alcool, qui à l'odeur de musc. Selon Marggraff, qui a fait connoître ce composé, il faut employer 3 parlies d'acide nitrique peu concentre, contre i partie d'huile de succin. Lorsque Thuse de succin est falsifiée par le petrole, cette résine ils

se forme pas, d'après Schœnwald, par l'acide nitrique. La combinaison du soufre avec l'huile d'amandes dissoute dans l'huile de succin, présente le baume de soufre succiné.

Huile de vitriol. Voyez Acide sulfurique.

Huile volatile. Voyez Huile.

HUMEUR DE L'ŒIL DES ANIMAUX. Augenfeuchtigkeit der Thiere.

On sait que les yeux des animaux contiennent trois différentes humeurs, l'humeur aqueuse, vitreuse et cristalline.

Chenevix est le premier qui en ait fait l'analyse.

L'humeur aqueuse des brebis (avec laquelle on a fait le plus d'expériences, à cause de la facilité de s'en procurer) est une liqueur claire, transparente. Sa pesanteur spéci-

fique est à une température de 15 centig. 1,0090.

Etant fraîche, elle a peu d'odeur et de saveur. Les couleurs des végétaux n'en sont presque pas altérées. Exposée à l'air, elle s'évapore et passe lentement à la putréfaction. Lorsqu'on la fait bouillir, elle se coagule foiblement. Evaporée à siccité, 100 parties laissent 8 parties de résidu. Le tannin y produit un précipité avant et après l'ébullition. Le nitrate d'argent indique la présence de l'acide muriatique. D'autres sels métalliques n'y occasionnent pas de précipité. D'après cela, les parties principales de l'humeur sont de l'eau qui a dissous une petite quantité d'albumine, de gélatine et de muriate de soude; car, par un examen plus exact, on a vu que l'acide muriatique étoit combiné avec la soude.

L'humeur vitreuse lui ressemble dans toutes les proprié-

tés, même dans la pesanteur spécifique.

L'humeur cristalline, ou lentille de cristal, est un corps solide, qui est plus compacte au milieu; près de la circonférence, il devient moins dense : elle est composée de membranes concentriques, est transparente. Sa pesanteur spécifique est 1,000. Etant fraîche, elle a peu de saveur; elle passe rapidement à la putréfaction.

L'eau la dissout presque entièrement. Si l'on chauffe la dissolution, elle coagule. Avant et après l'ébuilition, elle

est précipitée par le tannin. On n'y pouvoit découvrir un atome d'acide muriatique. Ses parties constituantes sont, d'après cela, eau, albumine et gélatine.

Les humeurs de l'œil de bœuf sont de la même nature que celles des brebis. La pesanteur spécifique des humeurs aqueuse et vitreuse est de 1,0088, celle de l'humeur cris-

talline de 1,0765.

Les humeurs de l'œil de l'homme renferment les mêmes principes; la seule différence qui les caractérise est la pesanteur spécifique. Celle de l'humeur aqueuse et vitreuse

est de 1,0053; celle du cristallin est de 1,0790.

De ces expériences sur les yeux de trois animaux différents, dont la pesanteur spécifique de l'humeur de l'homme est plus grande que celle des brebis, et plus petite que celle du bœuf, Chenevix cherche à rendre probable que la différence de la densité des humeurs est en proportion inverse avec le diamètre de l'œil de la membrane jusqu'aux nerfs des yeux.

L'humeur cristalline n'a pas toujours la même densité. Le cristallin d'un œil de bœuf pèse 30 grains, et sa pesanteur spécifique est de 1,0765. Si l'on enlevoit les parties extérieures dans toutes les directions, la pesanteur spécifique seroit de 1,1940, par conséquent la densité croit peu à peu de la circonférence jusqu'au centre. C'est pour cela que, si l'on veut déterminer la pesanteur spécifique

du cristallin, il faut l'employer en entier.

Presqu'à la même époque, Nicolas s'occupoit aussi de l'analyse des humeurs de ces trois animaux. Voici en quoi il diffère des résultats de Chenevix.

Dans l'humeur aqueuse la plus fraîche, il trouva des indices d'alcali : la teinture de mauve en fut verdie ; il pe trouva de plus quelques traces de phosphate de chaux, car l'oxalate d'ammoniaque y forma un foible précipité. La même chose eut lieu avec l'eau de chaux : ce précipité étoit du phosphate de chaux. Pour s'en assurer, Nicolas versa une petite quantité d'acide muriatique dans l'humeur aqueuse. Cet acide fit coaguler les substances animales, agissoit alors sur le phosphate de chaux en rendant libre l'acide phosphorique. La chaux peut être

aperçue par l'oxalate d'ammoniaque, et l'acide phosphorique par l'eau de chaux.

L'humeur vitreuse a, d'après Nicolas, une pesanteur spécifique plus grande que l'humeur aqueuse : ses parties constituantes sont les mêmes.

Dans l'humeur cristalline, les réactifs indiquent également la présence de l'alcali et du phosphate de chaux; au reste, elle se comporte comme une liqueur albumino-gélatineuse. Nicolas présume, d'après ses observations, què la proportion de l'albumine et du phosphate de chaux devient plus considérable que la gélatine, à mesure que la densité du cristallin augmente vers le centre.

L'examen de l'humeur de l'œil de l'homme donna les mêmes résultats que celle de brebis, excepté que celle dernière avoit une pesanteur spécifique plus considérable.

(Annal. de Chim., t. 53, p. 307.)

Chenevix a aussi examiné l'humeur des oiseaux. (Voyes l'extrait de Davy dans le 1er volume du journai Of the Royal Inst.) Ces humeurs contiennent les mêmes principes que celles des autres animaux, mais la pesanteur spécifique de l'humeur vitreuse étoit plus grande que celle de l'humeur cristalline.

HUMUS. Voyez Terreau.

HYACINTHE. Silex hyacinthus Wern. Hyacinthe.

Ce fossile a une couleur particulière d'un rouge jaunâtre qu'on appelle rouge d'hyacinthe. Cette nuance varie de puis le rouge de sang jusqu'au brun et au blanc de verre.

On le voit rarement verdatre ou d'un olive pale.

On le trouve en grains arrondis, plus rarement en galets, mais plus fréquemment cristallisé. Sa forme primitive est, d'après Haüy, l'octaèdre, composé de deux pyramides quadrilatères dont les bases se joignent; les faces sont des triangles isocèles: l'inclinaison des faces de la pyramide est 124° 12'.

Par rapport à la cristallisation, Hauy a établi 7 varietés.

Foyez Journal des Mines, nº 26, p. 146.

Les oristaux sont ordinairement très-petits, d'une sur-

face lisse, très-éclatants à l'extérieur, l'intérieur est d'un

eclat gras.

La cassure est lamelieuse, d'un clivage double; les fragments sont indéterminés, à bords aigus. Il est ordinairement transparent, dur, aigre, facile à casser. Sa pasanteur spécifique est, d'après Klaproth, 4,545 et 4,620.

Au chalumeau, il perd sa couleur, mais il conserve sa

transparence.

Il devient clair comme de l'eau. Cet hyacinthe décoloré ressemble beaucoup au diamant. Avec le borax, il fond en un verre transparent. Il est infusible avec les alcalis et les phosphates alcalins. Sa réfraction est double : il devient électrique par le frottement.

D'après Klaproth, il est composé de

	Zircone	•	•	••	•	•	70,00	
	Silice	•	•	•	•	•	25,00	
	Oxide de fer	•	•	•	•	e	9,5 0	
	Perte	•	٠,	•	•	•.	4,50	
						-	100,00	
S elon	Vauquelin,		•	•				
	Ziroone	•	•	•	•	•_	64,5	į
	Silice	•	•	•	•		32,0	
	Oxide de fer	. •	9	•	. •	•	3,0	
						, ,	98,7	

La patrie de l'hyacinthe est Ceylan, le Brésil, la France, la Bohême, etc. Les beaux échantillons sont employés

comme ornements.

Klaproth avoit déjà fait remarquer (voyez Mém. de Chim., t. 1) que l'hyacinthe et le zircone devroient être regardés comme deux espèces différentes. Haüy est de cette opinion. Les deux fossiles, le zircone et l'hyacinthe, comme ils ont la même forme primitive, ont été compris par lui dans le même genre.

HYALITE. Mullerglas.

Ce fossile est plus ou moins blanc, très-transparent, rarement opaque. On le trouve surtout en petites grappes:

quelquesois il est comme sondu. En couleur et en sorme, il ressemble quelquesois à une gomme. Sa cassure est conchoide, éclatant à la surface, d'un éclat gras sur la cassure. Sa pesanteur spécifique est, d'après Kirwan, 2,11. D'après le même chimiste, il est infusible à une température de 150 degrés du pyromètre de Wedgwood.

On le trouve ordinairement comme endurci sur le tuf

volcanique près Francfort.

L'analyse de Link a donné les résultats surivants :

Silice .	•	• '	• '	•,	•.	•	57
Alumine Chaux.		•	•	•	•	. •	18 15
Une trace				• `	•		

ဍ၀

Link lui-même ne met pas une grande confiance dans

cette analyse, qu'il a faite dans sa jeunesse.

Un fossile que Link a reçu de Chili sous le nom d'hyalite, étoit en grains à angles obtus, d'une surface batroïde; l'intérieur étoit d'un éclat gras, la cassure conchoïde. Ce fossile étoit blanc, transparent, dur, facile à concasser, et sa pesanteur spécifique de 2,375.

Il contenoit silice 86, alumine 1; une perte de 13 lui a paru indiquer la présence de la potasse ou de la soude.

Bucholz vient de faire l'analyse de l'hyalite de Francfort.

Il en a retiré 0,92 de silice et une trace d'alumine; il y avoit 8 de perte : il n'a pas non plus décidé si elle appartenoit à l'eau ou à des alcalis.

HYDRATE. Hydrat.

Proust donna d'abord le nom d'hydrate à la combinaison des oxides métalliques avec de l'eau; il s'occupa surtout de l'hydrate de cuivre. Voyez art. Cuivre.

Il a donné ensuite plus d'étendue à l'expression d'hydrate. Quand la chaux, la barite et les alcalis étoient unis à une quantité d'eau sussissante pour cristalliser, il appela la masse cristalline hydrate. Il observa que l'eau ne

détruisoit pas la saveur des alcalis, ni la propriété de se combiner avec les acides; cela provient, selon Proust, de ce que l'eau occupe presque le dernier rang parmi les corps qui ont de l'affinité les uns pour les autres, et qu'elle peut faire partie constituante des combinaisons nouvelles. C'est ainsi que les carbonates, les sulfates, les muriates alcalins et terreux, le sulfate de chaux naturel, et béaucoup d'autres, peuvent exister sans eau et avec de l'èau,

On avoit objecté à Proust que le nom d'hydrate ne conviendroit pas, parce que la terminaison ate indiquoit, en chimie, une substance acidifère. Il a répondu que le résultat de l'oxigénation n'est pas toujours un corps àcide comme l'eau ou l'oxide d'hydrogène, et qu'on ne trouve même pas toujours de l'oxigène dans les corps acides. C'est ainsi que Berthollet démontre que l'hydrogène sulfuré est un véritable acide, et que l'acide boracique fondu n'a pas de saveur acide (1).

HYDROGÈNE (Gaz hydrogène). Hydrogenium. Wasserstoff.

L'hydrogène que nous regardons comme un corps simple, ne peut pas être isolé. La combinaison la plus simple sous laquelle nous le connoissons, est celle avec le

calorique, ce qui forme le gaz hydrogène.

On prépare le gaz hydrogène en versant dans un appareil muni d'un tube recourbé, sur de la limaille de fer ou de zinc, de l'acide sulfurique étendu, ou de l'acide muriatique; ou bien, en faisant passer des vapeurs d'eau à travers un canon de fusil rouge. Dans l'un et l'autre cas, l'eau se décompose; l'une de ses parties constituantes se porte sur le métal, le convertit en oxide, tandis que l'hy drogène passe à l'état de fluide élastique.

⁽¹⁾ Parmi les substances métalliques, il y en a plusieurs dans lesquelles l'eau entre comme principe essentiel. Depuis long-temps M. Dela métherie a rangé l'eau au nombre de leurs minéralisateurs. (Voyez Théorie de la Terre, t. 1, p. 92.)

Théorie de la Terre, t. 1, p. 92.)

M. Daubuisson vient de lire à l'Institut un mémoire sur le fer hydraté, considéré comme espèce minéralogique. Voyez Annaies, t. 75. Il a trouvé que le fer phosphaté et différents oxides de fer, tels que les ocres et autres sont composés de fer oxidé et d'eau, dans le rapport de 85 à 15. (Note des Traducteurs.)

Le gaz hydrogène est invisible comme l'air. Il a une odeur désagréable, caractéristique. Cette odeur ne paroît pas lui être propre, on en a la preuve par le gaz hydrogène provenant de la décomposition de l'eau par le fluide électrique. Le gaz hydrogène qu'on recueille à la cuve de mercure, est également sans odeur, d'après Kirwan.

Le gaz hydrogène est le plus léger de tous les fluides élastiques. Sa pesanteur spécifique dépend de sa pureté. Selon Kirwan, elle est de 0,00010; selon Lavoisier,

0,000004 (celle de l'eau à 1,000000).

Il est peu absorbé par l'eau. Voyez article Eau. Il est impropre à entretenir la combustion; les substances allumées qu'on y plonge s'y éteignent sur-le-champ.

Le gaz hydrogène s'enflamme par l'approche d'une bougie allumée, et se consume en totalité. On peut s'en convaincre en renversant une cloche remplie de gaz hydrogène sur une bougie allumée. La bougie s'éteint dans l'intérieur, et le gaz brûle à l'endroit où il est en contact avec l'air.

Le produit de la combustion est de l'eau. Le gaz hydrogène pur brûle avec une flamme blanche; quand il a un peu de carbone en dissolution, la flamme est rougeâtre. Un fer rouge est capable d'enflammer le gaz hydrogène. La température à laquelle son inflammation a lieu, est,

selon Thomson, de 1000 degrés Fahr.

Le gaz hydrogène produit en brûlant dans certaines circonstances l'harmonique chimique. On introduit dans un flacon de la limaille de fer; on verse dessus de l'acide sulfurique étendu, et on ferme avec un bouchon, muni d'un tube de verre de 4 à 5 pouces de long, terminé en capillaire. Il ne faut pas allumer le gaz avant que tout l'air atmosphérique ne soit sorti du flacon; sans cela, il y a explosion qui brise le vase.

Lorsque le gaz hydrogène brûle en filet mince, on tient sur la flamme un cylindre de verre, qui occasionne bientôt un son très-aigu. Avec un cylindre de 2 pouces de diamètra, et 12 à 14 pouces de longueur, fermé à l'une

des extrémités, l'expérience réussit bien.

D'après la position plus ou moins élevée qu'on donne

au cylindre, le son varie; on peut encore modifier le son en plongeant les doigts dans le cylindre; il faut que le cylindre soit sec, sans cela il n'y a pas de son.

Lorsqu'on enflamme un mélange de gaz hydrogène avec, 3 parties d'air (en volume), la combustion a lieu avec, explosion. Cet effet est bien plus violent si l'on enflamme un mélange de 2 parties de gaz hydrogène avec 1 partie de gaz oxigène. Il est dangereux de faire explosion dans des vaisseaux de verre.

Le gaz hydrogène est impropre à entretenir la vie.

Des animaux qu'on plonge dans ce gaz, y meurent promptement. Ce gaz n'est cependant pas nuisible à l'économie animale, comme le gaz acide carbonique; il detruit la vie, parce qu'il ne contient pas d'oxigène. Schéele a respiré ce gaz pendant quelque temps sans être incommodé. Solon Fontana, le gaz hydrogène ne peut pas être respiré sans danger, quand il n'y a pas d'air dans les poumons. Voyez Journ. de Phys., t. 6, p. 99.

Pilatre de Rozier, accoutumé à braver les dangers quand il s'agissoit d'éclaireir un problème dans la science, confirma l'assertion de Schéele par l'expérience suivante. Il respira, à l'aide d'une vessie, sans être incommodé, 6 à 7 fois du gaz hydrogène. Pour convaincre les assistants que c'étoit véritablement du gaz hydrogène, il en flè sortir des poumons, à travers un long tube qu'il enflamma à l'autre extrémité.

Pour répondre à ceux qui lui avoient objecté que le gaz hydrogène étoit mêlé d'air, il respira un mélange de ces fluides élastiques, qu'il fit passer également à travers un long tube, et qu'il enflamma à l'autre extrémité opposée. L'explosion se propagea le long du tube jusqu'à sa bouche, qui lui fit éprouver une forte commotion; il crut avoir toutes les dents cassées; mais l'accident n'eut pas d'autres suites. Journ. de Phys., t. 28, p. 425.

Davy a reconnu que, quand ses poumons étoient vides d'air, autant qu'il est possible, il ne pouvoit respirer le gaz hydrogène que pendant une demi - minute; il en éprouva un malaise dans la poitrine, une perte momentanée des forces musculaires, et même un vertige pas-

sager. Lorsque les poumons contenoient beaucoup d'air, la respiration du gaz ne l'incommodoit pas.

On a recommandé aux chanteurs d'aspirer le gaz hydrogène, ce qui rendroit la voix plus claire et plus pure;

mais ces résultats paroissent être très-incertains.

Lorsqu'on prépare des bulles de savon avec du gaz hydrogène, elles s'élèvent dans l'air, en raison de leur pesarteur spécifique moindre; on peut les enflammer facilement. Ces bulles brûlent avec explosion, quand elles sont faites avec un mélange de gaz hydrogène et de gaz oxigène.

La légèreté du gaz hydrogène l'a fait employer pour les

aérostats.

Lorsque Montgolfier s'est élevé dans l'air à Annonay, l'attention de tous les physiciens s'étoit portée vers cet objet. Montgolfier avoit dilaté par la chaleur un volume d'air dans un réservoir de papier, pour lui donner une pesanteur spécifique moindre. Comme le poids du réservoir avec l'air dilaté étoit moindre qu'un volume semblable d'air atmosphérique, il falloit que ce corps s'élevât dans ce milieu, jusqu'à ce que le poids de ce corps fût en équilibre avec celui de l'air atmosphérique.

Ce moyen d'élévation avoit plusieurs désavantages. Pour renouveler l'air dilaté dans la montgolfière, il falloit continuellement du feu. L'approximation du feu pouvoit, dans le mouvement vibratoire des machines, leur devenir dangereuse. Il étoit enfin difficile de déterminer le degré de dilatation de l'air à volonté, et d'empêcher qu'un feu trop fort ne chauffe aussi l'air extérieur, le dilate, et di-

minue par conséquent l'action.

Charles a eu l'idée heureuse d'employer le gaz hydrogène pour les aérostats. On le recueille dans un ballon de taffetas, enduit d'un vernis de caoutchouc. Il saut que le ballon, avec ses accessoires, pèse moins qu'un volume semblable d'air.

Nos physiciens modernes sont donc parvenus à réaliser la fable de Dædalus. S'il a fallu un courage extraordinaire pour se livrer le premier aux flots, l'audace de celui qui s'est abandonné à un milieu si incertain que l'air, est encore bien plus admirable. Quoiqu'on ne puisse pas diriger le

ballon comme on conduit un navire, il faut se rappeler quel espace de temps s'est écoulé depuis que le premier navigateur s'est servi d'une planche pour naviguer, et en faire la comparaison à nos vaisseaux de ligne d'aujour-d'hui.

L'art de l'aérostat est encore trop nouveau pour qu'il puisse avoir atteint son degré de perfection.

L'hydrogène se combine avec beaucoup de corps, comme on le verra dans d'autres articles.

· Hydrogène (Gaz) arsénié. Gaz hydrogenium arseniatum. Arsenikhaltiges Wasserstoffgas.

Le gaz hydrogène a la propriété de dissoudre l'arsenic, et forme avec lui un gaz particulier.

On peut obtenir ce gaz par différents procédés. Lorsqu'on fait bouillir de l'arsenic avec l'acide muriatique, l'arsenic passe à l'état d'oxide, se dissout, et il se dégage du gaz hydrogène arsénié. Schéele l'a obtenu en faisant digérer le zinc avec l'acide arsenique. D'après Trommsdorff, on verse de l'acide sulfurique étendu sur un mélangé de 4 parties de zinc et 1 partie d'arsenic.

Ce gaz a une odeur alliacée; il n'est pas absorbé par l'eau, et n'altère pas la teinture de tournesol: une bougie allumée s'y éteint. Il asphyxie les animaux. Sa pesanteur spécifique est à 28 pouces de baromètre, et à une température de 12 degrés centig. 0,5292 (l'air atmosphérique étoit à 1000).

Ce gaz n'est pas altéré par l'air, par le gaz hydrogène ni par le gaz azote. Il brûle avec une flamme bleue, et laisse déposer de l'arsenic. Avec le gaz oxigène, il s'enflamme avec détonnation, et il se forme de l'acide arsenique. Le gaz nitreux diminue son volume de 0,02.

Lorsqu'on mêle ce gaz avec du gaz muriatique oxigéné, le volume diminue, il se dépose des cristaux d'arsenic, et il se forme de l'eau.

Le gaz hydrogène sulfuré ne décompose pas le gaz hydrogène arsénié; mais lorsqu'on ajoute au mélange du gaz muriatique oxigéné, il se forme du sulfure d'arsenic. Ce gaz est composé, selon Trommsdorff, de

Hydrogèn Arsenic	•.	•	•	•	•	•	14.5 85.5	
							100	_

Il suppose que dans la combinaison de l'arsenic avec le gaz hydrogène il n'y ait pas de changement de volume, d'où il conclut que

Un pouce cube de gaz hydrogène pur, pèse 0,0353 grains. Un pouce cube de gaz hydrogène arsénié pèse 0,2435 grains.

La différence est, d'après cela, 0,2082 grains, qui proit la quantité d'arsenic en dissolution. Cette estimation ne peut pas être exacte, parce que la supposition du volume constant est gratuite.

Schéele est le premier qui ait parlé du gaz hydrogène arsénié. Proust en fait mention dans ses recherches su l'étain. Trommsdorff a le mérite de l'avoir fait connoitme avec plus de précision (1).

Hydrogène (GAZ) carboné. Gaz hydrogenium carbonatum. Kohlenhaltiges Wasserstoffgas.

Le carbone se combine avec l'hydrogène dans plusieurs

proportions, et forme un fluide élastique.

On obtient ce gaz toutes les fois qu'on distille des sub-

Le gaz hydrogène arsénié se comporte à tous les degrés connus de température et de pression de l'atmosphère, comme un fluide élastique permanent; cependant l'auteur fit dans un hiver l'observation intéressante que dans un mélange de muriate de chaux et de neige, dans lequel quelques livres de mercure geloient en peu de minutes, il se condensoit en un fluide liquide.

L'odeur de ce gaz est sétide et nauséabonde à un degré éminent, mais point alliacée, suivant l'auteur; il est très-nuisible à l'économie animale.

(Nota des Traducteurs.)

⁽¹⁾ M. Stromeyer de Gottingue, dans ses recherches sur la combinaison de l'hydrogène avec les métaux, royes Annales de Chimie, t.66, propose le procédé suivant pour obtenir le gaz hydrogène arsénié. On sait digerer dans un matras muni d'un tube recourbé, un mélange d'étain et d'arsenic, dans la proportion comme 15 à 1 avec l'acide muriatique concentré; il reste dans le matras un muriate d'étain oxidulé, très-pur.

stances organiques. Si l'on distille dans une cornue de grès de la sciute de bois, des féves, etc., on recueille du gaz acide carbonique mélé avec du gaz hydrogène carboné. Le premier gaz peut être absorbé par l'eau de chaux, et le gaz hydrogène carboné reste pur.

Ce gaz se dégage, dans la saison chaude, des eaux stagnantes, et on peut le recueillir en quantité considétable. On l'obtient aussi en exposant un mélange de charbon et d'eau aux rayons solaires, si l'on distille du charbon mouillé, ou bien si l'on fait passer de l'alcool ou de l'éther à travers un tube de porcelaine rouge garni de charbon.

Le gaz hydrogène carboné a les propriétés suivantes.

Sa pesanteur spécifique est plus considérable que celle du gaz hydrogène pur; par cette raison, on l'appeloit autrefois gaz inflammable pesant. La pesanteur spécifique vàrie cependant d'après la plus ou moins grande quantité de carbone.

Son odeur est désagréable; il n'est ni soluble dans l'eau, ni propre à la respiration; une bougie allumée s'y éteint sur-le-champ.

Il est inflammable comme le gaz hydrogène. Mèlé avec l'air ou avec le gaz oxigène, il s'enflamme avec détonhaztion et donne pour produit de l'eau et du gaz acide carbo-nique.

Berthollet trouve que le gaz hydrogène carboné qui ne contieut pas d'oxigène, donne, par la détonnation, une flamme blanche, tandis que celui qui en renferme une quantité considérable brûle avec une flamme bleue.

Le soufre décompose le gaz hydrogène carboné. D'après cela, il a une plus grande affinité pour l'hydrogène que n'en a le carbone.

Le phosphore ne décompose pas ce gaz, selon les chimistes hollandais.

L'acide murittique oxigéné décompose lentement le gaz hydrogène carboné, et le convertit peu à peu en gaz oxide de carbone. Voyez cet article. D'àprès Cruikshank, l'étincelle électrique ne décompose pas un mélange de gaz oxide de carbone et de gaz muriatique oxigéné, tandis que le mélange de gaz hydrogène carboné et de gaz muriatique

oxigéné peut être enflammé par le fluide électrique, a

qui donne un moyen de distinguer les deux gaz.

Austin, qui fit passer un courant de fluide électrique le travers une petite quantité de gaz hydrogène carboné, remarqua qu'il augmentoit du double de son volume. Il attribua cette augmentation au dégagement du gaz hydrogène. Ce gaz ainsi dilaté demandoit une plus grande quantité de gaz oxigène par sa combustion, que celui qui n'étoit par exposé au fluide électrique. Il conclut de ses expériences que le gaz hydrogène carboné étoit composé d'hydrogène et d'a zote, et que le charbon étoit composé d'azote et d'hydrogène carboné. Le charbon et l'hydrogène sulfuré seroient dont composés, d'après Austin, d'hydrogène et de carbone dans des proportions différentes. Philos. Trans., t. 80, p. 51.

William Henry a confirmé la dilatation de ce gaz arnoncée par d'Austin, mais il ne trouva pas que le charbon lui - même étoit décomposé par le fluide électrique. I soupçonna l'eau comme cause de la dilatation : il électris donc le gaz après l'avoir fait dessécher; alors il ne se dilata que de 1 de volume. Après y avoir ajouté quelque gouttes d'eau, la dilatation étoit comme à l'ordinaire. C'étoit donc l'eau en vapeur, décomposée par le fluide électrique, dont on pourroit expliquer la décomposition de la manière suivante : le charbon, à une haute température, a plus d'affinité pour l'oxigène que n'en a l'hydrogène; car si l'on fait passer des vapeurs d'eau à travers du charbon rouge, l'eau se décompose, il se forme du gas acide carbonique et du gaz hydrogène carboné. Le fluide électrique peut être considéré comme la haute température. Le carbone s'unit à l'oxigene de l'eau, et forme du gaz acide carbonique, tandis que le gaz hydrogène occasionne la dilatation. Voyez Philos. Trans., 1797.

Pour faire l'analyse du gaz hydrogène carboné, on remplit l'eudiomètre de Volta d'eau de chaux; on y fait passer alors 3 parties de gaz oxigène et 1 partie de gaz hydrogene carboné. Après avoir sermé le robinet, on enflamme par le fluide électrique, et on ouvre le robinet ensuite : il se forme un vide; on remarque le degré où a monté l'eau de chaux. Après avoir bien agité, le résidu indique le complus de gaz avigène applicaté.

surplus de gaz oxigène employé.

Par ce procédé, on reconnoît la quantité d'acide carbonique formée et la quantité de gaz oxigène employée. Par-là on trouve facilement la quantité de carbone et

d'hydrogène contenue dans le gaz.

Lorsqu'on distille 4 parties d'acide sulfurique avec t partie d'alcool, on obtient, d'après les chimistes hollandais, un gaz hydrogène carboné, dont 100 pouces cubes pesent, selon Berthollet, 40 grains, tandis qu'un volume d'air semblable pèse 46 grains, ce qui est d'accord avec les chimistes hollandais, qui ont donné la pesanteur spécifique de ce gaz avec l'air atmosphérique comme 905 à 1000.

Le gaz est composé, en poids, d'après Berthollet, de

Carbone . Hydrogène . .

D'après les chimistes hollandais, le gaz est composé de

74 à 80 de carbone, et de 20 à 26 d'hydrogène.

Lorsqu'on mêle de gaz avec partie égale de gaz muriatique oxigéné, il s'opère une absorption rapide, et il se dépose une huile épaisse plus pesante que l'eau : il y a en même temps ur l'élévation de température.

Cette huile à une odeur pénétrante, agréable, et une

saveur sucrée.

Elle se dissout dans l'eau, et lui communique son odeur. Une dissolution de potasse lui enlève l'odeur d'acide muriatique oxigéné et la rend plus agréable. Les chimistes

hollandais l'ont appelée gaz oléfiant.

Lorsqu'on fait passer ce gaz a travers du soufre fondu, il se forme du gaz hydrogène sulfuré, et le soufre devient noir. Berthollet conseille de répéter cette expérience des chimistes hollandais avec soin, pour déterminer la nature du gaz qui se forme; car il présume, par rapport à l'affinité plus grande du charbon pour l'hydrogène, que ce n'est pas du gaz hydrogène sulfuré. Statique chimiq., t. 2, p. 95.

Lorsqu'on fait passer ce gaz à travers un tube rouge, il se couvre d'un enduit charbonneux et d'une huile noire :

il passe dans le récipient une vapeur charbonneuse, mis

pas d'acide carbonique.

Le gaz qu'on obtient en faisant passer de l'alcool à trivers un tube rouge, est aussi du gaz hydrogène carboné. Sa pesanteur spécifique est 0,436, celle de l'air étant 1000. Il est composé, d'après Berthollet, de

Carbone . Hydrogene				
		•	104	

Cruikshank y a trouvé:

Carbone . Hydrogthe Eau	•	•	•	•	•	11,8
						100

Le gaz qu'on obtient par la distillation de l'huile vant beaucoup dans ses proportions

Cruikshank considère le gaz inflammable qu'on obtient par la distillation du charbon, comme du gaz hydrogen carboné.

D'est composé, d'après ce chimiste,

Carbone .	•	•	•	•	•	28	
Hydrogène Eau	•	•	•	•	•	9	
Lau	•	•	•	•		03	
						100	

Selon Berthollet, le gaz provenant de la distillation de charbon est un composé triple de carbone, d'hydrogène d'oxigène. Les proportions varient beaucoup, selon les

époques où l'on recueille.

Si ce gaz ne contenoit pas d'autres substances que le carbone et l'hydrogène, sa pesanteur spécifique ne servit que de la plus considérable que celle du gaz hydrogène pur mais comme sa pesanteur spécifique est beaucoup plus grande, ce qui manque est à chercher dans des substances étrangères (dans l'oxigène et dans l'hydrogène).

Le gas hydrogène carboné qui provient des caux stagnantes, du camphre, des substances végétales, etc., a; selon Cruikshank, une pesanteur spécifique de 0,669. Il est composé de

Carbone	•	•	•	•	52,35
	•	•	• .	•	_9,60
Vapeurs d'eau.	•	•	•	•	38,05

Volta est le premier qui ait examiné avec soin le gaz hydrogène carboné. Priestley fit l'analyse des différentes espèces. Voyez Cruikshank, dans le Journal de Nicholson, t. 5, n° 50; Berthollet, Statique Chimique, t. 2,

p. 61.

Comme la distillation des substances végétales donne du gaz hydrogène carboné. Klaproth a proposé de chauffer le bois dans un endroit clos, de conduire le gaz sous la grille où se trouve le feu, ce qui doit considérablement l'augmenter. On trouvera une description détaillée de cet appareil dans le Journal de Scherer, t. 9, p. 277.

La construction du thermolampe repose sur des principes semblables. Ces appareils chauffent et éclairent en

même temps.

Le thermolampe de Lebon est formé de deux cylindres creux de fer-blanc contenus l'un dans l'autre; celui de l'intérieur, d'un diamètre peu considérable, repose horizontalement au milieu de l'âtre de la cheminée. L'embouchure du cylindre inférieur peut s'ouvrir; elle a une coupape pour le courant d'air qui vient par derrière la cheminée. On remplit le cylindre de charbon. Le cylindre extérieur est hermétiquement fermé; il peut cependant être ouvert.

On remplit l'espace entre les deux cylindres, de bois humide. On ferme le cylindre extérieur, et on allume le charbon du cylindre intérieur pour charbonner le bois du cylindre extérieur.

La vapeur chaude qui se dégage du bois humide passe par le tuyau horizontal dans deux grands réservoirs placés aux deux côtés du cylindre. Les vases sont à moitie remplis d'eau, et les embouchures larges des tuyaux se ter-

34

Par ce lavage, le gaz hydrogène earboné se purific, passe de l'eau dans un réservoir vide, et peut être conduit partout où l'on veut avoir de la lumière. Partout où les tayant de conduit se terminent, le gaz enflammé au contact de l'air brûle rapidement et y arrive en torsent. Cette opération dure jusqu'à ce que le bois du cylindre extérieur soit entièrement carbonisé. Il est évident qu'on peut avoir par ce moyen de la lumière où l'on veut, et d'après la forme qu'on a donnée à l'embouchure du tuyau. Par ces flammes multipliées, les appartements sont chaussés et très-bien éclairés.

Les avantages que Lebon croit avoir retirés de cet instrument, sont:

- le Economie de bois. Quoiqu'il ne se dégage qu'un cinquième d'hydrogène du poids d'une quantité de bois donnée, avec le produit de 30 hivres de bois, on peut chausser et éclairer un appartement presque aussi long-temps qu'avec la même quantité de bois; et le charbon produit a encore plus de valeur que le bois employé.
 - 2º Par le thermolampe, on économise l'éclairage.

3º Les grands vases peuvent être construits de manière à pouvoir y faire chauffer de l'eau dans une casserole, etc.

L'économie du bois n'est qu'apparente; l'éclairage ne peut pas devenir avantageux; cette flamme et son éclat auroient des effets funestes sur les yeux. La combustion est aussi accompagnée d'une odeur très - désagréable. Il se forme une eau brune qui tombe par gouttes des petits auyaux, et dont l'odeur se répand dans tout l'appartement. Les tuyaux s'engorgent souvent et ont besoin d'être nettoyés fréquemment, ce qui est difficile en raison de leur petit diamètre. Tous ces désavantages ont fait abandonner l'usage du thermolampe. Voyez Journal de chimie de Scherer, t. 9, p. 582. Wenzler, description d'un thermolampe, Passau, 1802; Phloscopes de Thilorier et Boreux, Leipsick, 1803.

Hydrogène oxi-carburé. Foyez Gaz oxide de carbone.

HYDROGENE PHOSPHORE (GAZ). Gaz hydrogenium phosphoratum. Phosphorhaltiges Wasserstoffgas.

Lorsqu'on renferme des cylindres de phosphore sur du mercure avec du gaz hydrogene pur, une partie du phosphore se dissout, et il se forme le gaz hydrogene phosphore nême à une température de 11° cent. au-dessous de zéro.

Ce gaz a une odeur semblable aux poissons pourris. Lorsqu'on fait passer quelques bulles de ce gaz dans un flacon rempli de gaz oxigène, il se répand une flummé brillante dans toute la masse du gaz oxigène. Le phosphore brûle, se convertit en acide phosphoreux. Voyet Fourcroy et Vauquelin, Annales de chimie, t. 4, p. 189.

Berthollet nie la combinaison du phosphore avec le gaz hydrogène à une température basse. Il dit, Statique chimique, t. 2, p. 102: « Le phosphore ne paroît pas se combiner avec le gaz hydrogène à une température basse; ou plutôt il ne peut entrer en combinaison en assez grande proportion pour déterminer une combustion au simplé contact du gaz oxigène. »

A une température élevée, on combine une assez grande quantité de phosphore avec le gaz hydrogène. Si l'on met du phosphore dans une cloche contenant du gaz hydrogène sur du mercure, et qu'on le fasse fondre par le moyen d'un verre ardent, le phosphore se dissout en bien plus grande quantité.

On prépare ordinairement ce gaz, d'après Gengembre, en faisant bouillir dans une cornue tubulée, a parties de potasse caustique avec une partie de phosphore. On recueille le gaz dans des cloches remplies de mercure.

Le gaz hydrogène phosphore a une odeur alliacée. Les animaux ne peuvent pas y vivre.

Sa pesanteur spécifique est, selon Gengembre, le doublé de celle du gaz oxigène; mais comme le phosphore peut sy trouver en quantité plus ou moins considérable, la pesanteur spécifique doit varier.

Au simple contact de l'air, il s'enflamme; pour éviter une explosion vive, il faut faire passer le gaz en petite

34.

quantité dans l'air. Avec le gaz oxigene, l'inflammation

est très-vive, et exige-quelques précautions.

Lorsqu'on fait passer les bulles de gaz hydrogène phot phoré à travers l'eau, elles brûlent à la surface en format des anneaux de vapeurs blanches qui s'élèvent dans l'air. Les produits de cette combustion sont de l'acide phosphorique et de l'eau, dont la réunion forme l'anneau ou la vapeur qui s'élève.

Le gaz hydrogène phosphoré ne rougit pas la teintue de tournesol, il n'agit sur elle qu'après la combustion.

La plus ou moins grande inflammabilité de ce gaz, paroît provenir de la température qu'on a employée pendant le dégagement. Gengembre l'a trouvé presqu'inflammable par le contact de l'air, quand il étoit préparé sans le secons extérieur de la chaleur; Chaptal fils a aussi fait voir cette différence selon la température.

Le gaz hydrogène phosphoré est en partie soluble dan l'eau selon Kirwan et Berthollet; le dernier conclut de ces expériences, que l'eau agitée avec ce gaz, peut a absorber de son volume. Il remarque de plus qu'il se sépare du phosphore et que le gaz résidu n'est plus

inflammable par le contact de l'air.

Selon Raymond, 4 parties d'eau privée d'air de 10 à 15 degrés centig., peuvent dissoudre 1 partie de ce gaz; le gaz se conserve dans l'eau purgée d'air saus se décom-

poser.

La solution a une couleur jaune de soufre, une saveur amère et une odeur désagréable; elle se décompose au contact de l'air, le phosphore se sépare en flocons rouge qui sont probablement de l'oxide de phosphore; le ga hydrogène se dégage peu à peu et il reste de l'eau pure.

La dissolution aqueuse du gaz hydrogène phosphoré, ne rougit pas le tournesol; elle a la propriété de réduit plusieurs oxides métalliques, ou par l'affinité double, il

se forme de l'eau et du phosphure métallique.

Lorsqu'on chauffe la dissolution dans une cornue, l'appareil pneumato-chimique, il se dégage du gaz hydrogène phosphoré et il reste de l'eau pure.

Le gaz hydrogène phosphoré ne s'enflamme pas et n'est pas décomposé par les gaz nitreux, acide carbonique, HYD 533

hydrogène, azote, acide sulfureux, hydrogène sulfuré et ammoniaque. Par le gaz muriatique oxigéné il est inflammable, il se forme de l'eau, de l'acide phosphorique et de l'acide muriatique.

Le gaz hydrogène phosphoré a une action si foible sur les alcalis et sur les terres, que son élasticité suffit pour empêcher la combinaison; il n'existe donc pas de phos-

phures hydrogénés ni d'hydro-phosphures.

Lorsqu'on prépare le gaz hydrogène phosphoré avec une lessive de potasse, l'eau se décompose, l'oxigène de l'eau se porte sur le phosphore et le convertit en acide phosphorique, le résidu évaporé présente un phosphate avec excès de potasse, l'hydrogène de l'eau devient gazeux, dissout une autre quantité de phosphore, ce qui constitue le gaz hydrogène phosphoré.

Van Hauch (Annal. de Crell, t. 1, p. 355) a prouvé que ce gaz ne pourroit pas se former sans la présence de l'eau; il a distillé un mélange de potasse et de phosphore dans une cornue d'argent, il n'a pas obtenu de gaz hydrogène phosphoré, il s'en est formé au moment où il a ajouté

de l'eau (1).

Les propriétés que nous a présentées ce gaz sout :

1º De n'ètre ni acide ni alcalin;

2º D'avoir une légère odeur alliacée;

4º De détonner sortement lorsque, mèlé avec le gaz oxigène, on lui

présente un corps en ignition;

6°D'ètre un peu soluble dans l'eau; alors le nitrate d'argent y occasionne

un précipité noirâtre ;

⁽¹⁾ Nous avons aussi obtenu un nouveau fluide élastique avec le phosphore et la potasse; voyez Annales de Chimie, t. 66. On peut se procurer ce fluide en mettant un peu de phosphore coupé en petits morceaux et bien secs, dans une fiole à médecine, le saupoudrer de potasse caustique bien sèche et adapter ensuite un tube recourbé communiquant à l'apparcil à mercure; en chauffant légèrement la fiole, il se forme des vapeurs blanches, sans inflammation, et le gaz se dégage. On élève graduellement la température jusqu'à ce qu'il ne passe plus de bulles. Il reste dans la fiole une masse noire alcaline, contenant du phosphate de potasse et du charbon.

³º De brûler à l'approche d'une bougie avec une flamme blanche et de former, par cette combustion, un peu d'acide phosphorique et d'oxide de phosphore;

^{5°} De ne point s'enflammer au contact de l'air, ni par le gaz oxigène, ni par le gaz nitreux;

^{7&}lt;sup>d</sup> Des'enslammer rapidement quand on le mèle avec le gazacide muriatiqué oxigéné, et de déposer ensuite un peu d'oxide de phosphore sur les parois de la cloche. (Note des Traducieurs.)

Le gaz hydrogène phosphoré sut découvert par Gengembre en 1783: Mémoires des Savants étrangers, t. 10, p. 651. Kirwan, sans avoir connoissance des expérience de Gengembre, le sit connoître en 1784: Philos. Trans., t. 3, p. 36; Berthollet, Ann. de Chim., t. 25. Le Mémoire le plus détaillé a été donné par Raymond, Ann. de Chim., t. 10, et t. 35, p. 224.

On a voulu expliquer les seux-sollets par l'effet du gas hydrogène phosphoré qui se dégage des marais et des terpains, où sont ensermées des matières végétales ou animales en putrésaction, et qui ont été appelés par Newton yapeurs lumineuses sans chaleur.

Cette explication a quelque probabilité, car les éléments de ce gaz s'y trouvent.

Trommsdorff, dans la fabrication du phosphore, obtint, outre le gaz acide carbonique, un composé triple le gaz hydrogène phosporé carboné ne peut être isolé parlavage avec l'eau de chaux.

La pesanteur spécifique est à peu près celle de l'air. Il a une odeur désagréable; il est insoluble dans l'eau, et ne rougit pas la teinture de tournesol. Il s'enflamme par le contact de l'air, brûle lentement avec une flamme blanche; il se forme de l'acide phosphorique, carbonique et de l'eau. Un courant de ce gaz précipite l'or et l'argent de leurs dissolutions; les acides sulfurique et nitrique en séparent le phosphore et le carbone; le gaz hydrogene peste pur. Voyez Journal de Trommsdorff, t. 10, p. 30.

Grotthuss obtint un gaz à peu près semblable, en faisant digérer le phosphore avec la potasse et l'alcool. Dans cette expérience, l'alcool se décompose, il se forme de l'eau, et le nouveau gaz a les propriétés suivantes.

Il est sans couleur, a l'odeur de gaz hydrogène phosphoré, mais il ne s'enflamme pas par le contact de l'air ni du gaz oxigène.

Ce gaz, enflammé par une bougie, brûle au contact de l'air, et laisse déposer du phosphore solide sur les parois de la cloche; mêlé avec du gaz oxigène, il brûle avec détonnation.

Le gaz nitreux ne le décompose pas; mais si l'on fait

passor dans un mélange de ces deux gaz, du gaz oxigène; il brûle avec une explosion violente.

Lorsqu'on fait arriver peu à peu dans une mesure de ce gaz, trois mesures de gaz acide muriatique oxigéné, il s'enflamme, et brûle avec une flamme verdâtre saus détonnation.

Pour reconnoître la nature de ce gaz, 50 mesures ont été mêlées avec 100 mesures de gaz oxigène, dans l'eudiomètre de Volta, rempli d'abord d'eau de chaux; le mélange, enflammé par l'étincelle électrique, forma un précipité abondant dans l'eau de chaux, composé de phosphate et de carbonate de chaux. Il en a conclu que le gas étoit composé de carbone, d'hydrogène et de phosphore. Ann. de Chim., t. 64, p. 40.

Le gaz hydrogène phosphore peut se combiner aussi avec le soufre. Brugnatelli obtint ce composé en distillant dans une cornue, à l'appareil pneumatique, un mélange de 1 \frac{1}{2} once de chaux vive, autant d'eau, 2 scrupules de

phosphore, et 2 gros de sulfure de potasse.

Ce gaz est insoluble dans l'eau, a une odeur fétide; il rougit la teinture de tournesol; il ne s'enflamme pas spontanément au contact de l'air, mais bien par une bougie allumée. Le résultat de la combustion est de l'eau, de l'acide phosphorique et de l'acide sulfurique.

Le gaz muriatique oxigene enflamme ce gaz par le sim-

ple contact.

Il décompose la plupart des dissolutions métalliques. Voyez Brugnatelli dans le Journal de Van Mons., t. 5, p. 10.

HYDROGÈNE SULFURÉ, GAZ HÉPATIQUE. Hydrogenium sulfuratum. Schwefelhaltiges Wasserstoffgas.

Pour obtenir le gaz hydrogène sulfuré, on introduit dans une cornue du sulfure de fer en poudre, on y verse de l'acide sulfurique étendu, et on recueille le gaz sous des cloches rempliès de mercure ou d'eau chaude.

Le sulfure de potasse peut également servir pour cet objet.

Dans cette expérience, l'eau se décompose; l'oxigène

de l'eau se porte sur une partie du soufre, le convertit en acide sulfurique qui s'unit alors à la potasse, l'hydrogène qui se dégage dissout une autre partie de soufre.

D'après Kirwan, on peut encore obtenir ce gaz, en faisant passer du gaz hydrogène à travers du soufre fondu, mais les expériences des chimistes hollandais ne sont pas d'accord avec cette assertion.

Quand on distille des substances végétales avec le soufre, tel que le sucre, l'huile, etc., il se forme du gas hyrogène sulfuré. On le trouve au reste tout formé dans la nature; il se dégage des substances en putréfaction et des caux sulfureuses.

Il a une odeur très-fétide d'œuf pourri, impropre à la respiration et à la combustion. Il brûle avec que flamme bleuâtre, et dépose du soufre sur les parois du vase.

La pesanteur spécifique est de 0,00135; son poids seroit d'après cela à l'air comme 1106 est à 1000. Cette pesanteur doit varier en raison des quantités de soufre.

L'eau froide absorbe ce gaz en abondance. Lorsqu'on l'obtient à une basse température, il est peu soluble dans l'eau d'après Chaptal fils; une plus grande quantité de soufre augmente donc sa dissolubilité.

L'eau chargée de gaz hydrogène sulfuré, laisse dégager le gaz par la chaleur. La dissolution dans l'eau n'est pas décomposée par l'eau.

Le gaz hydrogène sulfuré rougit la teinture de tournesol.

Un morceau de phosphore qu'on tient plongé pendant quelque temps dans ce gaz, s'y dissout en partie. Lorsqu'on y fait passer de l'air, on aperçoit une flamme bleue. Une éponge ou la main trempée quelque temps dans ce gaz, est lumineuse à l'air.

L'acide sulfureux décompose l'hydrogène sulfuré, l'hydrogène se combine avec l'oxigène de l'acide et forme de l'eau, et le soufre qui se sépare provient d'après Fourcroy et Berthollet de l'acide sulfureux et de l'hydrogène sulfuré.

L'eau chargée d'hydrogène sulfuré est décomposée par l'acide nitrique, il se dépose du soufre; le même phénomène a lieu avec l'acide muriatique oxigéné; si l'on ajoute beaucoup de cet acide, le soufre, au lieu de se précipiter, se convertit en acide sulfurique.

Le gaz hydrogene sulfuré est composé, d'après Thenard, de

Annal. de Chimie, t. 32, p. 267.

Ces proportions ne sont pas fixes, parce que le rapport du soufre est variable.

L'hydrogène sulfuré se combine avec les terres, les alcalis et les oxides métalliques, d'où résultent les hydro-sulfures.

Les hydro-sulfures alcalins et terreux ont les propriétés suivantes :

D'être solubles dans l'eau, et de présenter un liquide incolore. Au contact de l'air, les dissolutions deviennent jaunes et vertes, il se dépose du soufre en couche noire, elles finissent par se convertir en sulfate.

Quant à l'action des hydro-sulfures sur les dissolutions métalliques, voyez art. Métaux.

On peut préparer les hydro-sulfures en faisant passer un courant de gaz hydrogène sulfuré dans des bases dissoutes ou délayées dans l'eau.

Par la chaleur, on peut dégager l'excès de gaz que ces bases pourroient avoir absorbé.

Avant de faire arriver le courant de gaz dans les bases, il faut le faire traverser une colonne d'eau, qui lui enlève les parties étrangères.

Lorsqu'on verse dans les hydro-sulfures frais, non colorés, des acides qui n'agissent pas sur l'hydrogène, comme l'acide sulfurique et nitrique, le gaz hydrogène sulfuré se dégage sans qu'il se précipite du soufre; mais si la liqueur a déjà acquis une teinte jaune, il se précipitera en même temps un peu de soufre.

La couleur jaune que contractent les hydro-sulfures à l'air, provient d'après cela d'un commencement de dé-

composition. Une partie de l'hydrogène se combine avec l'oxigène de l'air, et forme de l'eau.

Une partie de soufre se convertit en aside sulfurique;

il en résulte un excès de soufre.

Un hydro-sulfure liquide qui a séjourné long-temps l'air, laisse précipiter du soufre par l'acide muristique; il se dégage en même temps du gaz hydrogène sulfuré et du gaz acide sulfureux. On ne remarque cependant la présence de ce dernier qu'au bout de quelque temps; car, tant qu'il est en contact avec l'hydrogène sulfure, il y a décomposition réciproque; l'oxigène de l'acide sulfureux s'unit à l'hydrogène du gaz, et le soufre est séparé.

Comme l'hydrogène sulfure rougit la teinture de tournesol, qu'il se combine avec les bases salifiables, et qu'il communique à quelques-unes la propriété de se cristalliss avec lui, il se rapproche des acides. Tronunsdorff luis donné le nom d'acide hydro-thionique, dénomination qu

n'est pas heureuse.

Le gaz hydrogène sulfuré a été examiné le premier par Rouelle le jeune. Voyez Fourcroy, Systême de Chimie, t. 1, p. 32. Mais Schéele et Bergmann l'ont fait connoître

d'une manière plus précise.

Les bases salifiables terreuses peuvent se combiner, outre l'hydrogène, avec un excès de soufre, ce qui constitue les sulfures hydrogénés. On obtient ces composés en faisant dissoudre dans l'eau les sulfures, ou bien en faisant bouillir une des bases avec de l'eau et du soufre. Dans l'un et l'autre cas, il se forme de l'hydrogène sulfuré avec excès de soufre, qui se combine avec la base. Il sera question de ces composés.

HYDROPHANE. Voyez OPALE.

HYDRO-SULFURE. Hydro-sulfure.

On a donné ce nom aux combinaisons de l'hydrogène sulfuré avec les bases terreuses, alcalines et métalliques. Voyez art. Hydrogène sulfuré.

HYDRURE. Combinaison de l'hydrogène avec les metaux. On ne connoît encore que les hydrures d'arsenic, de fer, de tellure et de zinc.

HYGROMETRIE. Hygrometria. Hygrometrie.

Les différents phénomènes produits par l'humidité ont donné naissance à une branche de la physique appelée hygrométrie.

Tous les corps susceptibles d'absorber l'eau ont une tendance plus ou moins forte à se combiner avec ce li-

quide.

Lorsqu'on plonge différentes substances dans l'eau, comme du bois, de l'éponge, du papier, etc., elles absorbent une quantité plus ou moins grande de ce liquide, A mesure que leur point de saturation s'approche, leur affinité pour l'eau diminue; celles qui attiroient l'eau plus avidement étant au même point, l'équilibre entre toutes ces substances sera rétabli, et l'absorption de l'eau deviendra stationnaire à cette limite.

Lorsqu'on met en contact deux corps humides dont l'affinité pour l'eau n'est pas en équilibre, celui qui a une attraction plus foible cédera de l'humidité à l'autre jusqu'à ce que l'équilibre soit rétabli. L'humidité d'un corps consiste donc dans la faculté qu'il a de mouiller un autre corps

avec lequel il est en contact.

De tous les corps, l'air est celui dont le degré d'humidité nous intéresse le plus. Les différents hygromètres qu'on a imaginés servent à mesurer l'humidité de l'air, car l'état hygrométrique de l'air augmente par la chaleur et par la condensation; par le froid et par la dilatation, il est affoibli.

Toutes les substances qui absorbent l'humidité de l'air et qui acquièrent par-là une certaine dimension, peuvent servir à mesurer l'eau dans l'air. Les cordes de boyaux, de chanvre, le cheveu, l'ivoire, les plumes, etc., en général tous les corps qui absorbent l'humidité, qui s'alongent ou qui se raccourcissent par l'eau, sont propres à faire des observations hygrométriques. Les matières qui absorbent l'humidité et qui augmentent de poids qu'on puisse apprécier, peuvent servir d'hygromètre, comme la laine, les soies, le papier, et une pierre schisteuse trouvée par Lowitz aux bords du Wolga.

L'hygromètre de Saussure est un cheveu privé de la graisse par une dissolution foible de potasse. L'une des

extrémités du cheveu est attachée à un point immobile; l'autre correspond à la circonférence d'un cylindre mobile muni d'un cadran. Le cheveu est tendu par un contrepoids de 3 grains à peu près.

L'humidité alonge le cheveu : la sécheresse le raccourcit. D'après l'un ou l'autre de ces changements, le cylindre se tourne et fait mouvoir l'alguille du cadran, qui répond à un arc.

L'échelle a deux points déterminés, celui de sécheresse et d'humidité exrêmes. Lambert avoit eu cette idée, mais il ne l'a pas exécutée parfaitement.

Saussure détermina le point d'humidité extrême en plaçant l'hygromètre sous une cloche mouillée. L'air se charge d'eau et alonge le cheveu; on mouille la cloche à plusieurs reprises, jusqu'à ce que le cheveu ne s'alonge plus.

Pour avoir le degré de sécheresse extrême, Saussur renferma, avec l'hygromètre, dans une cloche desséchée et encore chaude, des plaques de tôle couvertes de potasse en poudre. L'alcali absorba le reste de l'humidité, et le cheveu se raccourcit le plus possible.

On divise l'échelle de l'instrument en 100 degrés : le zéro indique l'extrême sécheresse, et 100 degrés présentent l'extrême humidité.

Deluc a employé pour son hygromètre des stries sines de baleine qui remplacent le cheveu de Saussure. Il présère de tendre la baleine par un ressort au lieu d'un poids; il détermine l'extrême humidité en trempant la baleine dans l'eau, et pour le degré de sécheresse il se sert de la chauvive. Il divise l'échelle en 100 parties.

On se tromperoit si l'on vouloit croire que le même état des deux hygromètres indique le degré d'humidité semblable. Dans la sécheresse, le cheveu éprouve des changements considérables. Il devient presque stationnaire vers le degré moyen de l'humidité; et avant de parvenir enfin à cette humidité extrême, il commence à rétrograder.

La table suivante de Deluc va tracer les variations entre les deux hygromètres.

Baleine.	Cheveu.	Baleine.	Cheveu.
0	0,0	55	88,4
5	12,0	60	90,8
. 10	29,9	65	92,8
15	39,9	70	95,1
20	50,8	75	97,L
25	58,8	8 0	98,1
3 0	65,3	85	99,1
35	70,8	90	99,6
.40	76,1	95	100,0
45	81,4	100	99,5
5 0	85,5		

Les effets de l'humidité et de sécheresse sur le cheveu et la baleine sont modifiés par la chaleur. Si l'on chauffe l'air dans lequel l'hygromètre est plongé, sa force solutive pour l'eau est augmentée; il enlève par conséquent à l'hygromètre une partie d'eau dont il est imbibé, et il se raccourcit. D'autre part, la chaleur qui pénètre la substance hygromètrique tend à l'alonger. L'effet total est produit par deux actions opposées, hygromètrique et thermométrique. Saussure a donné une table de corrections d'après laquelle on peut reconnoître l'humidité de l'air, malgré la chaleur.

Comme presque toutes les substances dont on se sert pour l'hygromètre sont d'origine organique, et comme tous ces corps, leur force organique étant détruite, éprouvent une altération chimique exposés à l'air, à l'humidité, à une température moyenne, ils perdent leur qualité avec le temps, et diminuent leur attraction pour l'eau.

Tous les hygromètres ne présentent que des données approximatives d'eau; pour bien connoître la quantité d'eau dans l'air, il n'y a pas d'autre moyen que l'analyse. Les sels déliquescents remplissent parfaitement ce but. Si l'on met du muriate de chaux calciné dans une quantité d'air, par l'augmentation du poids de sel, on peut apprécier la quantité d'eau. Comme l'équilibre hygronométrique a lieu, on ne peut pas déterminer exactement l'eau, car plus un corps absorbe d'humidité, plus son attraction pour ce liquide diminue, et l'air privé d'une

quantité d'humidité, retient avec force les dernières parties. Il arrive un terme où l'air et la substance hygronométrique attirent l'eau avec une force égale, alors l'action doit s'arrêter. Voyez Belue sur la Météorologie; Saussure sur l'Hygrométrie, et la mécanique de Fischer, en allemand (1).

FIN SU SECOND VOLUME.

⁽¹⁾ Voyez aussi la traduction de sa physique mécanique par M. Biot. Paris 1806, chez Klostermann. (Note des Traducteurs.)



	,	

